(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 27. November 2003 (27.11.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/097869 A2

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C12Q 1/68

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE03/01572

(22) Internationales Anmeldedatum:

16. Mai 2003 (16.05.2003)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 102 22 632.6 17. Mai 2002 (17.05.2002) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CON / CIPIO GMBH [DE/DE]; KYSELHÄUSER STRASSE 77, 06526 Sangerhausen (DE).
- (72) Erfinder: SÜSS, Karl-Heinz (verstorben).
- (74) Anwalt: BAUMBACH, Fritz; Robert-Rössle-Strasse 10, 13125 Berlin (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

 \supset

- (54) Title: MICROSATELLITE MARKERS FOR GENETIC ANALYSES AND THE DIFFERENTIATION OF ROSES
- (54) Bezeichnung: MIKROSATELLITENMARKER FÜR GENETISCHE ANALYSEN UND ZUR UNTERSCHEIDUNG VON ROSEN
- (57) Abstract: Microsatellites from plants of the rose family, including said isolated microsatellites, primers from flanking regions of the microsatellites, a method for the production of microsatellites and the use thereof in the genotyping of plants from the rose family.
- (57) Zusammenfassung: Mikrosatelliten aus Pflanzen der Gattung Rosa, einschließlich den isolierten Mikrosatelliten, Primern aus flankierenden Regionen der Mikrosatelliten, ein Verfahren zur Herstellung der Mikrosatelliten und deren Verwendung zur Genotypisierung von Pflanzen der Gattung Rosa.



Mikrosatellitenmarker für genetische Analysen und zur Unterscheidung von Rosen

Der Erfindung betrifft neuartige genetische Marker für genetische Analysen und zur Unterscheidung von Rosen.

Mögliche Anwendungsgebiete sind marker-gestützte Selektion und Herkunfts- und Variationsanalysen in Pflanzenzüchtung, Gartenbau und Landwirtschaft.

Stand der Technik

10

15

20

25

30

5

Rosa ist eine Gattung mit über 20 Arten allein in Deutschland, deren taxonomische Einteilung sich noch weitgehend in der Diskussion befindet (Haeupler H., Muer T., Bildatlas der Farn- und Blütenpflanzen Deutschlands). Die Gattung umfaßt Arten unterschiedlicher Ploidiestufen und unterschiedlichster geographischer Herkunft. Eine Vielzahl von Wildrosenarten kommt auf allen Kontinenten der Nordhalbkugel vor. Zudem sind natürliche Hybriden von im selben Habitat vorkommenden Rosenarten häufig, wodurch die Definition klar differenzierter Arten zusätzlich erschwert wird.

Andererseits ist die leichte Kreuzbarkeit von verschiedenen Rosenarten die Grundlage der großen Vielfalt von durch Züchtung entstandenen Sorten. Diese Vielfalt umfaßt Sorten mit unterschiedlicher Blütenfarbe und -form, unterschiedlicher Blühdauer (jährlich nur einmal blühend oder remontierend), Pflanzengröße und Wuchsform (Strauch-, Hecken-, Beet-, Kletter-, Bodendeckerrosen usw.), Art der Belaubung und Bestachelung, Aussehen der Früchte (Hagebutten), Winterhärte, Krankheitsresistenz und Ansprüchen an die Bodenqualität.

Für eine sichere Bestimmung von Arten und Sorten (die meist Ergebnisse komplexer Kreuzungen sind) ist in den meisten Fällen Blüte, Frucht, Bestachelung, Belaubung und Wuchsform mit einzubeziehen. Somit ist im Allgemeinen auch für den Fachmann kurzfristig lediglich eine Zuordnung zu einer Gruppe von Arten und Sorten möglich, nicht aber eine eindeutige Bestimmung.

Aufgabe-Lösungszusammenhang

Die Aufgabe der Erfindung besteht darin, neue Mikrosatellitenmarker zur genetischen Analyse von Pflanzen der Gattung Rosa bereitzustellen.

5

Die Aufgabe der Erfindung wird gemäß den Ansprüchen realisiert.

Wesen der Erfindung

10 Die erfindungsgemäßen Marker basieren auf der Amplifikation bestimmter hypervariabler Genomabschnitte, den sogenannten Mikrosatelliten, mit Hilfe der Polymerasekettenreaktion (PCR). Zur spezifischen Amplifikation werden für jeden Mikrosatelliten-Locus zwei Primer, jeweils links und rechts in den flankierenden Sequenzen benötigt. Diese Primer sind im Durchschnitt 23 +/- 5 Basen lang und durch 15 ihre Sequenzen definiert. Ein Mikrosatellitenmarker ist im Prinzip eine sequence tagged site (STS), welche durch zwei spezifische Primer definiert ist. Diese Primer flankieren, jeweils links und rechts eine sogenannte Mikrosatellitensequenz. Mikrosatellitensequenz ist definiert als tandemrepetitive Wiederholung einer Di-, Trioder Tetranukleotidsequenz, beispielsweise (GA)_n, wobei n 8 ist. Es treten auch zusammengesetzte Mikrosatellitensequenzen auf, beispielsweise (GT)_n(AT)_n, sowie 20 imperfekte Sequenzen, bei welchen einzelne Basen mutiert sind, beispielswise (GT)_nCA(AT)_n. Zwischen verschiedenen Linien und Sorten kommt es zu Variationen der Anzahl der Repeats an einem bestimmten Locus. Dies führt nach Amplifikation des Mikrosatelliten mittels der spezifischen Primer in den flankierenden Sequenzen zu PCR-Produkten verschiedener Länge und damit zu Polymorphismus. Diese 25 Polymorphismen werden stabil vererbt und können daher als genetische Marker verwendet werden. In manchen Fällen treten auch Nullallele (kein sichtbares Fragment) auf, wenn Mutationen innerhalb der Bindungsstelle für die Primer vorhanden sind.

30 Über die biologische Funktion dieser der repetitiven Fraktion des Genoms zugeordneten Motive gibt es bisher keine gesicherten Erkenntnisse. Es wurde jedoch festgestellt, daß die Anzahl der Wiederholungen eines Mikrosatellitenmotivs zwischen nah verwandten Arten, Sorten und Linien variabler ist als der übrige (insbesondere codierende) Teil des

Genoms. So könnten z.B. drei Rosensorten einen Mikrosatelliten tragen, der in der Länge variiert (12, 14 und 17 Wiederholungen des Motivs GT), dessen flankierende Sequenzen aber in allen drei Sorten identisch sind. Somit kann durch PCR relativ leicht ein Längenunterschied nachgewiesen werden: ein Primerpaar bestehend aus je einem Primer links und rechts von der Mikrosatellitensequenz wird zur Amplifikation eines DNA-Fragments aus jeder der drei Linien verwendet.

Diese Fragmente unterscheiden sich dann in ihrer Länge: das Produkt der zweiten Sorte ist um 4 bp grösser als das der ersten Sorte, das Produkt der dritten Sorte um 10 bp. Dieser Längenunterschied (Längenpolymorphismus) kann z.B. durch verschiedene Techniken der hochauflösenden Elektrophorese (z.B. Kapillarelektrophorese) nachgewiesen werden. Damit sind diese drei Rosensorten eindeutig unterscheidbar, und zwar in jeder Entwicklungs- und Verarbeitungsstufe, aus der DNA gewonnen werden kann (Blatt, Blüte, Frucht, Same, Keimling, evtl. auch Rosenöl, Hagebuttenmarmelade, Tee, Trockensträuße usw.).

15

20

25

30

10

5

Die Auftrennung und Detektion der erhaltenen PCR-Produkte kann mit verschiedenen technischen Varianten durchgeführt werden. Für die Auftrennung der Fragmente können hochauflösende Agarosegele, native Polyacrylamidgele oder denaturierende Polyacrylamidgele (=Sequenziergele) verwendet werden. Die Auftrennung kann auch auf massenspektrometrischem Wege durchgeführt werden. Die Detektion der Fragmente kann je nach Trennungssystem über Ethidiumbromidfärbung, Silberfärbung oder bei radioaktiver Markierung der PCR-Fragmente über Autoradiographie erfolgen. Eine weitere sehr effektive Variante der Auftrennung und Detektion besteht im Einsatz eines automatischen Sequenziergerätes mit farbstoff- bzw. fluoreszenzmarkierten Primern. Hierzu ist erforderlich, einen Primer aus jedem Mikrosatelliten-Primerpaar farbstoff- bzw. fluoreszenzmarkiert zu synthetisieren. Aus der PCR-Amplifikation resultiert ein markiertes Produkt, welches von dem Sequenziergerät detektiert werden Dabei werden für jede Probe farbstoff- bzw. fluoreszenzmarkierte kann. Größenstandards in derselben Spur mit aufgetrennt. Eine spezielle Software erlaubt es danach, die absolute Größe jedes aufgetrennten Fragmentes zu berechnen und somit auch Fragmente zwischen verschiedenen Gelläufen zu vergleichen. Mit dieser Methode können pro Tag mehrere hundert Proben weitgehend automatisch analysiert werden.

Untersucht man eine größere Zahl von Sorten, so geht diese Eindeutigkeit verloren: Bei 100 Sorten werden mehrere Sorten dieselbe PCR-Produktgröße zeigen und durch einen einzigen Mikrosatellitenmarker nicht voneinander unterscheidbar sein. Deshalb müssen mehrere Mikrosatellitenmarker, die unabhängig voneinander in ihrer Länge variieren, parallel untersucht werden. Daraus ergibt sich für jede untersuchte Rosensorte eine eindeutige Kombination von Mikrosatelliten-Fragmentlängen, die als der "Fingerprint" dieser Sorte bezeichnet werden kann.

5

10

15

20

Für Rose wird eine Anzahl von 25 Mikrosatellitenmarkern ausreichen, um über 90% der im Handel befindlichen Sorten voneinander zu unterscheiden. Bei Weizen liegt die Zahl z.B. bei 21 Markern für eine Unterscheidung von 95% aller Sorten. Mit diesem Ansatz nicht unterscheidbar bleiben sogenannte "Sports", also neue Rosensorten, die durch Spontanmutation aus einer bereits existierenden Sorte hervorgegangen sind und sich in nur einer Eigenschaft (z.B. Blütenfarbe oder Wuchsform) von dieser unterscheiden. Die beiden Genome sind in diesem Fall, abgesehen von der Mutation, identisch und mit dem beschriebenen Markerset wahrscheinlich nicht zu differenzieren.

Erfindungsgemäß werden Mikrosatellitenmarker bereitgestellt, die folgende Primerpaare mit zugeordneten Mikrosatellitensequenzen bzw. eine Anzahl davon enthalten und die Loci verschiedener Chromosomen des Genoms von Pflanzen der Gattung Rosa amplifizieren und daher zur Genmarkierung Verwendung finden.

Name	Motiv	Produkt Tm	Tm	Primer F* 5'->3'	Tm	Primer R 5'->3'	
		-größe (bp) in "Licht- blick"					
RMS001	GT&GC	242	57.1	TTCAAAATTGCTGCCCCTTAG	44.8	TACCAGTTGAGTGAGAAATAGTT	
RMS002	GA	138	36.5	AATAATTTTTTTTGGTA	36.6	GATTTGTTTTCACTATTCA	
RMS003	GA	151	52.9	TGGGAAAGGAAACA	53.0	AAGGTAGGCAGAAGTGACAGACAT	
RMS004	GT&AT	143	55.0	CAGGCCAAGGAAGAGGTAAGTAAA	55.7	CGTATGCGCGTGTAGGAAGG	
RMS005	GA	143	53.1	CTACCGGTGACCAGTGACGA	51.9	ATTTTGCCCTCTCCCTTTGT	
RMS006	GT&GA	114	53.0	ACCGGTCTCATTTCCATTG	52.2	GTAGGTCGGTCTGTCA	
RMS007	GA	171	48.4	TCTTTCCGACTCCGACAA	54.8	TATGCCATTCAGACTCTCCAACAC	
RMS008	GA	176	53.4	TCTCTGCGACAAAAACAAACACT	61.9	CCATGAAGCGGCGGAGAGGA	5
RMS009	CT>	145	47.3	ATTGGCAAAGATTCTCCTAC	46.5	ACTTGGTAATTTCGAGCATAA	
RMS010	GA	105	61.2	GGTTGGGGGAAATTGAAGCAGAGA	6.85	TCTTTTCTTCTACAAACCCCAACCAAC	
RMS011	CT	190	47.9	TAGAAACGACCAATAAAAGAGG	48.0	TAACGAAACATCATCAATAGCA	
RMS012	GT	141	48.8	ATAGAAAAATAGAGGGGGTGTG	46.4	GATCGAAAAGTGGTCAAAATA	
RMS013	GA	208	57.8	GCCTTAGCCGGGGTTTTCAA	45.6	GATCAATACCGAACTAACAAAG	
RMS014	GA	124	56.1	TATTCTTTCCCACCGACGAC	56.2	CCTCACTGCCAACCCAACTGT	
RMS015	GA	185	46.5	TAATGTAGGCAGATATAAAAGGAGT	52.1	GCAGCTGCACAACAAGGAA	
RMS016	GA	121	55.1	GGCCTGGACCTTTCTCATTTG	56.9	AACCGCTGCTGCTTTCATTTTT	
RMS017	AT>	246	46.2	AGGTCCCGTTATTTCAGG	46.2	AGTTGGCTTATGGCTTTTT	

PCT/DE03/01572

RMS018	GT	125	46.4	TTTTGGGTGGGTAAGTTTT	48.0	TTGGCCAATAAGGAAGACA
RMS019	GA	104	57.1	ACCGITICCATIACCCITICACC	57.1	CGTCGGCCATGGATTTTTGTA
RMS020	GA	239	59.9	AGGCCCCATGCAAAATCAA	47.9	TTCCTAACGCAAACTATGTAAAT
RMS021	GA	188	50.9	AATTCCCTCTTACCCAAAACAC	55.2	CCGGCGAAGTCCCCTATG
RMS022	GA	170	51.3	AAGAAGATAAATTAGGGGGAAAAA	52.6	GCGCGAACATATTGATTGGT
RMS023	CT	170	42.4	TTTGCTATTAATTACAGATGAA	51.3	TAAACAATATAAATGGGGGGGGTAAAT
RMS024	AT>	200	44.0	ACTACTGTAAAATATGAAAAATCC	50.5	GTAGTAGCGGTTGCAAGAAAATA
RMS025	AT/GT	167	33.4	TAATGTAAGCTAACTAATCT	47.1	TTTTAAATTTTCGGTGGAGA
RMS026	CT	129	38.8	ATAGATATGTTTGGGTTCA	39.3	AATGTCAGGTTTTGTTATG
RMS027	4	189	47.7	ACCGTTGTGCTTATCAGGA	48.2	ATTGGTGGTGCTTTTACATTAC
RMS028		237	50.0	TAGGCAAGACCATGAACCAG	49.9	TGTGCCTGTTTGCTTGTA
RMS029		201	56.8	GGATAAAACCAACGGGACAGACTC	58.3	TCCGACACCATCCTTCCTACATAA
RMS030	GA	201	46.2	GATAAATTTCAAGGCGAGAG	50.9	AAAAGATGAACGACCCAAATAAT
RMS031	GA	202	40.5	TATATTAAAGAACAAGTGAGAAC	43.1	GTGGCTATCGAAAAAAAA
RMS032	AT>	193	40.7	AGAAACCAACCTTAGCAT	44.1	AACCATCCATATTTCAGTCA
RMS033	GA	203	0.09	CAAGAGATGTCGGAAAAGCAGGAAG 59.9	j 59.9	TGCACACCCAAATTTACAAACCACA
				T		
RMS034	GA	136	55.6	GCTTCTCGGTCTCGTGCTCTC	55.2	CTCCCGCTCAAATCAATATCTC
RMS035	GA	229	58.3	CCTCCTTGGCAGCCTTTTCATT	56.1	ATCGGCTATCCACATCGTCTACAC
RMS036	GA	235	56.4	CTCGCGGCCCAAATAACAAT	55.9	TTGCCCTTACATTTTCTCTACTCCATA
RMS037	GA	228	59.9	AACCTCGGAGCCGCATTTCAC	52.1	AGTTTTCCTCGCCAGATAAGC

ERSATZBLATT (REGEL 26)

PCT/DE03/01572

AGTTAGGCGCATGTACAAGAAAAT

53.435.2

TGATCACAAGAGCTTTTCAAGTTTAG

53.4

192133

GA

RMS055 RMS056

TGTGTAGATTAGCATTCC

36.7

GA

GATCTAGGATGATTCAATA

WO 03/097869

ERSATZBLATT (REGEL 26)

RMS057	GAA/GA	174	63.4	CGAGGTGGGTAAGGGCGAACAAAG	63.5	CCCATCCAAAGCGAGGACGAC
RMS058	GT	143	50.6	CAACCCTGAAGCCTGAA	47.4	TTTGTAACCCATTTGACCATA
RMS059	7	126	42.6	ACAGTCTTATAGTGGCTTCC	44.9	TACAGGGTTCTAATTGATACATAC
RMS060	GA	219	41.6	CATTCATTTGACTCTAAGGA	43.5	TATTCTGGTCTAAGCTATTGTAA
RMS061	GT	211	49.6	ATATCAGCCGTCCCATCAG	38.9	TTAGAAATCCCAAACAT
RMS062	GA>	189	50.4	GCGAACGGCATTTACTTGT	50.5	GGTTGTTCTGGGTGGTTTTT
RMS063	GAA	90	60.4	CCACCGCCCACAATCACAATG	59.9	GCTCTGCGGAGTGGGAATGGT
RMS064		227	43.7	TTTTTGCAATATGTGAAGC	50.3	GATTGGTCAACCGATATGTAGAA
RMS065	GA	111	42.2	TATAGCTCGGTAGATTCAAA	56.2	CCAGACTGCCCCAACTCATA
RMS066		198	48.8	TCCACCCACAGACCACAG	49.5	AAGCTCCCTACGATTTCACTC
RMS067		169	50.2	CAATCTGCAATCCGAATCC	47.5	ATGGTGAAAAACAGAAATACTACA
RMS068		199	52.8	GTGCGCTTTCTGCTCCATT	51.8	CATTTTGTCCTACGTTTTCACTTC
RMS069	GT&GA	232	53.0	TCGGAGATTAAGAGTGAGGTGAGT	56.9	GTGCCCACTTACCCAAACCATC
RMS070		173	45.2	TGCCTCTCGATACAAACC	54.0	AATAAGAACCAATACCCCGAAGAG
RMS071	GT	06	44.4	GTTAGCATCTGGCACATTAT	46.3	AGTTCCTTGACCAGCAGAG
RMS072	GA	110	46.3	TTAGCTCAAGAATTCATCAAAG	51.9	TCCAAACCGAGCTAAGAAACT
RMS073	RMS073 AT>/GA	156	46.0	AAACCCCTTTTATGTAGAAGTAG	45.5	TAAAACATGAAATTATAACAATAGTG
	A					
RMS074	AT>	237	51.5	GCTTCTATCCACAGTTTCACCTC	51.0	TTCATGTCAACGCTTCTGTAATAG
RMS075	AT>	237	54.4	GCCCGTAAAAGCCCGTAAA	48.3	TTGGTCAACCGATATGTAGAAT
RMS076	GA	180	48.9	TGGATGCAAACACCTACAAA	58.1	CGTCGCCGGCATTCGTC

RMS077	GA>	154	60.375	60.375 AGGTGAACATGGGCCAACTA	57.436 TCAAAGAATGAGTGCCTACTAAGA
RMS078	GT	112	59.585	CCATTCCAAAGTTGCACGTA	60.049 CTCTACTGCCAGCAACCACA
RMS079	GA	182	59.502	CCGGTATGGAGAGGAATGAG	59.841 GCAATTATCCTTGACAGAACCC
RMS080	GT	213	59.585	GCTTTCAAAGATGGGAAACCT	59.470 TTGGTATCACATTTACTCTCATTGC
RMS081	GT&GA	164	57.402	TTTGACACACACACAAACAT	59.784 GACTGAGAAACAAGTCCGTCCT
RMS082	2xGA	113	59.469	AACAACACGCGGAATATG	59.873 TGCAGTTGGAGTTGGAGTTG
RMS083		06	60.837	GACGTCCGCACTTTAGCAAC	61.720 AGGTCCTCAGCATAGACGGC
RMS084	CT	185	59.893	GGGAGTCTCAAGAGCTACCGT	58.787 CTTCATGTAAGCCACTGGACA
RMS085		204	59.923	ATGCCCATGACTATCTTGCC	61.110 TCCAAGATGAAGAATTGCGG
RMS086	GA	150	60.195	TTCTGTTTCATCTGGCCTCC	59.700 GTTCGTAGATTCAGGTCGGC
RMS087	GA	229	60.328	GCCCAACTATTCCTCCCACT	60.454 CCCACAGTTGTCCAACACAA
RMS088	GA	207	59.955	TCCTGATTCGTATCATCCACTG	59.817 GAAGGCCTCAAGGTTCCTCT
RMS089	AT>	161	59.107	TTCTTATTGTTGGTTTGGAAGAAA	59.394 TCAATAGTGAGGTGCGAGGA
RMS090	GT&GC	204	59.837	TGTGTGTGTATCCATGGCCT	60.080 ATCTGCAATGACAATGGCAA
RMS091	GA>	207	59.513	GATCAGGGTGAATACCGAGC	59.589 GCCACTCTTCTCTGTCCTCAA
RMS092	AT>	208	59.546	TGAAATGAGAGCCAATTCCAA	58.762 ATCAAGTGAGCCGATGGAG
RMS093	GA	116	60.301	CGTTCTCGTTGTTGTCATCG	60.540 CCCTCTCTCTCCAGTCACGA
RMS094	GA	175	59.918	TCCTATCCACACCGACATCA	60.125 TCACAAATACCTTCCACTCGC
RMS095	GA	163	59.649	CCAATCTCCTCAACTCCCAG	59.730 TCAGGGCTTCTAAAGCTTGC
RMS096	RMS096 AT>&AT	203	59.485	TGACCAATATGACAGAGAACCAA	58.143 TGATAGCCTTACATATGGAAACATT
RMS097	GA>	163	60.162	ATCTGGCTGAACACCACACA	60.132 CATGCTAACTCTCCATGTTCCA

RMS098	GT/GA	172	59.790	CACGTCCCATTCCAGAATTT	59.943	59.943 CCCTCAATGGAGAGCAAGAG
RMS099	GA	166	60.088	GGTCTGGTTCCTTGAGGTGA	960.09	60.096 CTCTCGTCCGAAAGCATC
RMS100	GT&AT	169	59.556	AGAGCTCCGCTCTGGATATG	59.911	59.911 AAGCCAAAGCTTACGTGCAT
RMS101	GA	133	59.291	GAAGACTGAAAGCTTGAAGGA	60.388	60.388 CTCCTCTCCACTCCTCACCA
RMS102	CT	170	59.891	AACTAAATGGTTGAGATGCCAAA	59.642	59.642 GGAATTTCGTTCCTTAAGCTAAGTT
RMS103	GT	193	59.960	ATTATGCGAACCAAACGAGG	60.214	60.214 TGGCAGCATTCTCCCTAAAC
RMS104	GA	209	57.011	CTAAAGCTTGAGCAAACAAATG	59.955	59.955 GGAGTATTGGCCGTAGGTGA
RMS105	GT&AT	189	58.857	TTGGTCTAATGCCCTATCCC	60.053	60.053 CCAGCCCTAGCCATAATTGA
RMS106	GA	189	58.100	CTCTCCCTCTGCATCAAA	59.982	59.982 CCTCTTCTGCAACCCAAG
RMS107	AT>	194	60.073	CGACCTTGAACTCGATGGAT	59.266	59.266 CATGAAAGTGGAGCTAGCTAAGAA
RMS108	GA	183	61.395	GATCGCCATGCATGTAAAG	59.592	59.592 ITCTICIAGITITCCGGCTGC
RMS109	GT	115	59.625	TGCAAACCTAAATTCCACAGAA	60.012	60.012 TGGCCTCTACAGCTCCTGTT
RMS110	GT	194	59.673	TATGAGAATGAGCGTGTGGG	60.532	60.532 TTCCCTCTCATTCCTCCC
RMS111	GA	135	57.738	TTAGTCATCATCTTCAGTTATCAAGA 59.933 ATTCAATTGGCTTCACTGGG	59.933	ATTCAATTGGCTTCACTGGG
				A		
RMS112	AT>	227	59.294	CAAGGATACCAGTCGGAGAGA	59.813	59.813 AGAAATGGACAGCTCCGAAA
RMS113	GA	174	60.263	CATGGATTGCGTGTCTTCTG	59.955	59.955 GGCATCAGAAAGCTGAAAGG
RMS114	GA	224	60.134	AGTCGCATAACAGGACTGGG	59.894	59.894 TTGGGATTTCGGATAAGTCG
RMS115	GA	222	60.027	CGTGAAGACGCAAAGTCAAA	60.09	60.059 GGAGGAGAAGGAGGATTTGTG
RMS116	AT>	228	59.989	CACCCACTGGAATACTGGCT	58.724	58.724 CGACAAGCATGACCTGAAAT
RMS117	GA	199	59.950	TCTTCTCTCACCGCCAT	60.074	60.074 GGCCGATTTGTTGACCTAGA

RMS118	(AT&)GT	168	59.075	59.075 TGGCTATGGGAAGAACATGA	59.545	59.545 TCAGACAAATAATGCGTTACCAA
RMS119	AT>	122	59.857	59.857 GCACGCACATATATAACAACAA	59.807	59.807 GATATCCGCAGCCAAGAAAG
RMS120		193	57.360	57.360 CAGTTGAAGAGAACCAAGGG	60.162	60.162 TGGTGGGTAGGGAAATGAAA
RMS121	GT	94	60.001	60.001 TCCTCTCCAAGACACAATATTCAA	60.999	60.999 GCCCTCTCTGCTCTCAA
RMS122	GA	229	60.822	60.822 ATTCCACTTCCTTCCCA	59.874	59.874 GGATTCTTTCCTCCTGACCC
RMS123	GA	167	59.128	59.128 AAACACTCTAAGGAGGTATTCCCTAA 59.137 CGAAGTCTCCCATGGTTTCT	59.137	CGAAGTCTCCCATGGTTTCT
RMS124		107	57.353	TTTGTGGTCGTGTGTGTAT	58.149	58.149 AGGCACAAATACTATCCACCTG
RMS125		160	60.589	60.589 AAGTGAAGACTGAGCGACCG	59.694	59.694 CTACTCCAATGTCCGCTTCC
RMS126		210	59.822	59.822 AACGACCGCCTAGGAGAAA	58.048	TTGTTTCTGTTCGAATGGGT
RMS127	GA	220	59.967	59.967 TGCCTTTCTAGATTTGCTGGA	60.812	60.812 TAGTTGTTCGTCACCCACCC
RMS128		230	60.016	60.016 AGCATCACGAGCACATTCAG	60.470	60.470 GCGAAGATTCACCCAATGAC
RMS129		229	59.203	59.203 ACGTGCACACACTCACACAC	57.100	57.100 ACTGATGCAGTTTGCTCTGA
RMS130		126	59.518	59.518 CAAATCAATCTGCAAACCCA	59.833	59.833 TTTGCGAATACCAGATGCAG
RMS131	GA	230	60.615	60.615 CGGCCAGAGATAACAGATGG	58.938	58.938 TGTTTGTTGCTTAACTACTACAACCTT
RMS132	GA	184	59.454	59.454 TGTGGTTATGAATTGCTGGTG	59.956	59.956 TTCAGTTTGGTTGAATGGGAG
RMS133	GA	124		TCTGCAACAATCAGCAGAAGA	59.901	59.901 ATTTCTGGCAAATCCGAATG
RMS134	GA	226	58.173	TGAGCTCAAGCAATATGCAA	58.817	58.817 GGCTGTCTCTGATTCCAGTATG
RMS135	GA	190	60.011	GACCGATTGGAGAGGAATGA	58.909	58.909 TTGCCTTTCCCCTTCTGTT
RMS136	GA	114	57.218	57.218 GATCATGAGAGTCGCCAAA	59.939	59.939 AAGAGGCAGATATGGAGCGA
RMS137	GA	228	60.362	TGTACATGATGATGGGACGC	59.847	59.847 GGCAATTGCAAAGACAGTCA
RMS138	GA&andere	157	60.022	60.022 CTTCTGAGAGCCACACACCA	60.339	60.339 GCAAACACCATCCATCA

RMS145

RMS146 RMS147 RMS148

RMS144

RMS139 RMS140 RMS141 RMS142

RMS143

WO 03/097869		PCT/DE03/01572
	12	

RMS150

Erklärung zur obenstehenden Tabelle:

Spalte A: Name Name des Mikrosatellitenmarkers: RMS für

RosenMikroSatellit; fortlaufende Nummern von 001 bis

150

Spalte B: Motiv Mikrosatellitenmotiv in der DNA-Sequenz, fuer das ein

Primerpaar gesetzt wurde

Spalte C: Produktgrößee

anhand der DNA-Sequenz ermittelte theoretische Groesse

(bp)

des PCR-Produkts

in der Rosensorte Lichtblick

Spalte D: Tm

theoretische optimale Annealingtemperatur des F-Primers

Spalte E: Primer F* 5'->3' Sequenz des F-Primers

Spalte F: Tm theoretische optimale Annealingtemperatur des R-Primers

Spalte G: Primer R 5'->3' Sequenz des R-Primers

Diese Marker zeichnen sich durch einen hohen Grad an Polymorphismus zwischen verschiedenen Rosensorten bzw. -linien aus und detektieren in der Regel in verschiedenen Rosenlinien mehrere Allele pro genetischem Locus.

Sie sind daher für "DNA fingerprinting", Sortenidentifikation, Verwandschaft- bzw. Ähnlichkeitsstudien und alle Formen von genetischen Kartierungen, einschließlich der Kartierung von Einzelgenen und quantitativen Merkmalen (QTLs) verwendbar. Außerdem ist ihr Ensatz sehr gut für eine Automatisierung geeignet und es ist möglich, die Detektion der Produkte mit nichtradioaktiven Methoden durchzuführen. Mit Hilfe dieser erfindungsgemäßen Marker ist z.B. die Möglichkeit einer Unterschiedung nahezu aller im Handel erhältlichen Rosensorten gegeben.

Damit wird es möglich, Rosensorten und -arten, die sich bereits in der Datenbank befinden, im vegetativen Zustand zu bestimmen. Ein weiterer Vorteil der Erfindung liegt Identifikation in der oder Zuordnung anonymer Rosenherkünfte Verwandtschaftsgruppe. Ferner wird es möglich, Linien, welche unter verschiedenen Sortennamen gehandelt werden, zu identifizieren. Auch kann die genetische Vielfalt einer Gruppe von Linien festgestellt werden (z.B. die genetische Vielfalt im Zuchtmaterial eines einzelnen Züchters). Es wird auch möglich, die genetische Distanz von Eltern einer geplanten Kreuzung und damit möglicherweise auch die Erfolgsaussichten der Kreuzung abzuschätzen.

14

Ausführungsbeispiel

Das folgende Ausführungsbeispiel dient der Erläuterung der Erfindung und schränkt die Erfindung in keinem Falle ein.

Verwendete Methoden

DNA-Isolierung

a. Präparation nach der Methode von Saghai Maroof et al. (1994) Proc. Natl Acad Sci USA 91: 5466-5470:

Etwa 1.5 g Blattmaterial wurden in flüssigen Stickstoff gemörsert, mit 15 ml CTAB-Puffer versetzt und 60 min bei 65 inkubiert. Die Mischung wurde zweimal mit Chloroform extrahiert und die DNA mit Ethanol gefällt. DNA-Fäden wurden gefischt, in 70% Ethanol gewaschen und in TE-Puffer aufgenommen. Nach RNase-Verdau wurde mit Phenol und nochmals mit Chloroform extrahiert, mit Ethanol gefällt und wieder in TE gelöst.

b. DNeasy Plant Mini Kit (Qiagen #69104)

100 mg Blattmaterial wurden in flüssigen Stickstoff gemörsert und nach Anleitung des Herstellers verarbeitet.

In beiden Fällen wurde die Konzentration der gewonnenen genomische Rosen-DNA über ein Agarosegel abgeschätzt. Für jede Sorte wurde eine Verdünnung von 2.5 ng/μl in Wasser hergestellt. Je 2μl dieser Verdünnung wurden in PCR-Platten vorgelegt und eingetrocknet und konnten in diesem Zustand bis zur Verwendung bei Raumtemperatur bis zur Verwendung gelagert werden.

2. PCR-Reaktionen

Die PCR-Reaktionen wurden im 25 μl-Volumen in einer 96-well-Mikrotiterplatte durchgeführt. Die Reaktion enthielt:

200 nM Primer 1

15

200 nM Primer 2

je 200 μM dATP, dGTP, dTTP, dCTP

1 x PCR-Puffer (50 mM KCl, 10mM TRIS-HCl (pH 9.0 bei 25°C), 1.5 mM

MgCl₂, 0.1% Triton[®] X-100; wird als 10 x Stock zur Polymerase #M2668 mitgeliefert)

ca. 5 ng genomische Rosen-DNA

0.5 U Taq-Polymerase (Promega #M2668)

Die PCR wurde in GeneAmp PCR System 9700 PCR-Maschinen (Applied Biosystems) durchgeführt. Das Temperaturprofil ist in der folgenden Tabelle dargestellt:

Schritt 1: Initial-Denaturierung	94°C	3 min	
Schritt 2: Denaturierung	94°C	1 min	Schritt 2-4
Schritt 3: Annealing	60°C	1 min	45x
Schritt 4: DNA-Synthese	72°C	2 min	wiederholen
Schritt 5: Final-Synthese	72°C	10 min	
Schritt 6: Kühlung	12°C	ê	

3. Fragmentanalyse

Die Größenanalyse der PCR-Produkte wurde auf einem ABI3100-Sequenziergerät durchgeführt. Es wurden Kapillaren einer Länge von 36 cm verwendet, die mit einer aus dem Polymer POP4 (Applied Biosystems) gefüllt waren. Die Laufbedingungen waren: Injektionszei:t 20 ms, Spannung: 15 kV, Laufzeit: 1080 s

Als interne Standardfragmente wurden NED-markierte Fragmente der Länge 73 bp, 121 bp, 156 bp, 235 bp, 303 bp, 377 bp und 434 bp verwendet. Die zu analysierenden PCR-Fragmente trugen für ein später im Hochdurchsatz anzustrebendes Multiplexing eine der drei Markierungsfarben HEX, ROX oder FLU.

Die Analyse der gewonnenen Daten erfolgte über die Programme GeneScan und GenoTyper (Applied Biosystems).

Erstellen einer genomischen Plasmidbibliothek

DNA der Rosensorte "Lichtblick" wurde aus Laubblättern isoliert. Diese DNA wurde einem Verdau mit dem Restriktionsenzym *Pst*I unterzogen. Über ein präparatives Agarosegel wurde die Fraktion der Restriktionsfragmente von ca. 5 bis 30 kb isoliert

WO 03/097869 PCT/DE03/01572

16

und einem weiteren Restriktionsverdau mit dem Enzym *Mbo*I unterzogen. Über ein zweites präparatives Gel wurden die Fragmente im Bereich von 500-1500 bp isoliert und in den Plasmidvektor pUC18 kloniert. Die so entstandene genomische Plasmidbibliothek von Rose wurde transformiert (*E. coli* XL2-Blue MRF') und auf Petrischalen plattiert.

Entwicklung der Mikrosatelliten

Durch einen Pipettierroboter wurden die Bakterienkolonien als Referenzbibliothek (ein Klon pro Vertiefung) in Mikrotiterplatten überführt. Die Klone wurden dann in hochdichter Anordnung ("High-density-array") auf Nylonmembranen überführt (spotting). Durch radioaktive Hybridisierung mit einem synthetischen Mikrosatelliten-Oligonukleotid (GA_n oder GT_n) wurden die Plasmidklone identifiziert, die einen entsprechenden Mikrosatelliten enthalten. Diese Plasmide wurden für die Sequenzierung im μg-Maßstab präpariert und sequenziert. Durch spezielle Software (Primer 3.0 bzw. DNAStar/PrimerSelect von Lasergene) wurde Primerpaare abgeleitet, die das Mikrosatellitenmotiv einschließen und ein theoretisches Produkt von 80-250 bp erzeugen.

Auswahlkriterien

Durch PCR und Auftrennung der entstandenen PCR-Fragmente über ein ABI3100-Sequenziergerät von Perkin Elmer wurden Funktionalität (es entsteht ein Fragment im erwarteten Größenbereich) und Spezifität (es entstehen ein oder wenige klar ansprechbare Fragmente) der PCR mit den Primerpaaren überprüft und bei Bedarf optimiert. Zuverlässig funktionierende, polymorphe Mikrosatelliten, die eine klare Differenzierung der 30 für einen Vortest verwendeten Rosensorten erlauben, werden als Markerset für weitere Genotypisierungen ausgewählt. Die Ergebnisse aus der Untersuchung der verschiedenen Sorten werden in einer Datenbank archiviert, die es erlaubt, hinzukommende Sorten als identisch oder nicht identisch mit bereits untersuchten Sorten oder Linien zu identifizieren oder alternativ Verwandtschaft zu den bereits untersuchten Sorten zu bestimmen.

Durchführung der Genotypisierung

Für die weitere Analyse der 84 für die Genotypisierung geeigneten Marker wurden 32 Rosenlinien verwendet (Tabelle 1). Wiederum wurde zunächst DNA präpariert, wobei größere Schwierigkeiten bei der DNA-Präparation aus den im Spätsommer 2001 erhaltenen ausgewachsenen Laubblätter auftraten. Wahrscheinlich werden die Probleme durch lösliche Kohlenhydrate verursacht, die sich in älteren Blättern ansammeln. Das Pflanzenmaterial vom Mai diesen Jahres dagegen ließ sich problemlos verarbeiten. Die Ergebnisse der Fragmentanalysen, die als "Fingerprint" einer Sorte bezeichnet werden können, wurden in einer Datenbank erfasst. Als Beispiel sind die Daten für Mikrosatellitenmarker RMS059 dargestellt (Tabelle 2).

Nach der Genotypisierung, die zweimal an unabhängig präparierter DNA durchgeführt wurde, konnten die analysierten Mikrosatellitenmarker nach ihrer Qualität in zwei Kategorien eingeteilt werden: "brauchbare" und "gute" Marker.

Als Bewertungskriterien wurden folgende Punkte herangezogen:

- wird eine überschaubare Zahl von Fragmenten (Allelen) pro Rosensorte erzeugt (in der Regel 1-4 Fragmente)?
- werden verschiedene Allele etwa gleich stark amplifiziert?
- erschweren Stotterbanden und Schattenpeaks die Auswertung?
- sind die Fragmente in unabhängigen Experimenten reproduzierbar?
- ist die Amplifikation unabhängig von DNA-Qualität und -Menge?
- besteht ein Gleichgewicht zwischen den Allelen, d.h. kommen die verschiedenen Allele im untersuchten Material etwa gleich häufig vor oder gibt es viele nur selten auftretende Allele?

In die Kategorie "gut" fielen 41 (27%) der ursprünglich 150 untersuchten funktionalen Mikrosatellitenmarker und in die Kategorie "brauchbar" 43 Marker (29%). Die anderen 66 Primerkombinationen (44%) waren bereits bei der Testung (siehe oben) als nicht nutzbar bewertet worden. Über 20 dieser für die Genotypisierung nicht nutzbaren Marker können aber für die genetische Kartierung verwendet werden.

Tabelle 1: Liste der untersuchten Rosensorten.

fortlaufende	Code	Sortenname	Laborkürzel
Nummer			
1	3774	Ulrike	01ULR
2	7062	Sommerliebe	02SOM
<u>2</u> 3	6982	Spreeglut	03SPR
4	3400	Sappho	04SAP
5	3296	Viridiflora	05VIR
6	5488	Kaiserin Auguste Victoria	06KAI
7	1740	Lady Susan Birch	07LAD
8	4737	Comtesse de Murinais	08COM
9	3963	Zoe	09ZOE
10	4934	Alexandre Dupont	10ALE
11	1431	Ibica	11IBI
12	4437	Dr. Georges Martin	12GEO
13	3960	Zizi	13ZIZ
14	3735	Toni Lander	14TON
15	3162	Signet	15SIG
16	7008	Una	16UNA
17	133	Spes	17SPE
18		Canary Bird	18CAN
19	6120	Mme. Alfred Carriere	19ALF
20	6650	Jan Spek	20.01.02
20 21	3633	Super Congo	21SUP
22	109	Minette	22MIN
23	2037	Marjorie le Grice	23MAR
24	3969	Pardinas Bonet	24PAR
25	6040	Sangerhausen	25SAN
26	5234	Abraham Zimmermann	26ABR
27		Nida Senf	27NID
28		Lovania	28LOV
29	3346	Autumn	29AUT
30	791	Bertram Park	30BER
31		Lichtblick	31LIC
32		Rosa multiflora thunb.	32JAP
		(Japan)	

Tabelle 2: Datenblatt für Mikrosatellitenmarker RMS059. Spalten bezeichnen verschiedene Allele des Markers in Basenpaaren (bp), Zeilen bezeichnen die 32 verschiedenen Rosensorten; eine 1 steht für Anwesenheit, eine 0 für Abwesenheit eines Allels in der untersuchten Sorte. Die letzte Zeile gibt an, wie oft ein Allel im untersuchten Material beobachtet wurde. Die letzte Spalte enthält die Zahl der Allele in einer Sorte.

RMS059 enthält einen Mikrosatelliten mit den dinukleotiden Wiederholungsmotiven AT und GT und zeigt daher Allele mit einem Größenunterschied von 2 bp (mit Ausnahme

des größten Allels).

Sorten	121	123	125	127	129	133	137	139	144	
01ULR	1	0	0	1	1	0	0	0	1	4
02SOM	0	1	0	1	1	0	0	0	0	3
03SPR	0	0	0	1	1	0	0	0	1	3
04SAP	0	1	0	1	0	0	0	0	0	2
05VIR	1	0	0	1	0	0	0	0	0	2
06KAI	0	1	0	1	1	0	0	0	0	3
07LAD	0	1	0	1	1	0	0	0	0	3
08COM	0	1	0	0	0	0	1	0	0	2
09ZOE	0	1	0	0	0	0	1	0	0	2
10ALE	1	1	0	0	0	00	0	0	1	3
11IBI	1	1	0	1	1	0	0	0	0	4
12GEO	1	0	0	1	1	0	0	0	1	4
13ZIZ	1	1	0	0	0	0	0	00	00	2
14TON	1	0	0	1	1	0	0	0	1	4
15SIG	0	0	0	1	1	0	0	0	1	3
16UNA	0	1	1	1	0	0	0	0	0	3
17SPE	0	1	0	1	1	0	0	0	00	3
18CAN	0	Ю	1	0	1	0	0	1	0	3
19ALF	1	0	0	1	0	0	1	0	0	3
20JAN	1	0	0	1	1	0	0	0	0	3
21SUP	0	0	0	1	1	0	0	0	1	3
22MIN	0	1	0	0	1	1	1	0	0	4
23MAR	1	0	0	1	1	0	0	0	1	4
24PAR	0	0	0	0	1	0	00	00	1	22
25SAN	1	1	0	0	0	0	0	00	11	3
26ABR	1	0	0	0	1	0	0	0	11	3
27NID	1	0	0	0	0	0	0	0	0	1
28LOV	1	0	0	1	0	0	0	0	1	3
29AUT	1	0	0	1	0	0	0	0	0	2
30BER	1	0	0	1	0	0	0	0	0	2
31LIC	1	0	0	1	1	0	0	0	1	4
32JAP	1	0	0	0	0	0	0	0	0	1
	18	13	2	21	18	1	4	1	13	

Ergebnisse der Genotypisierung

Im Vergleich zu anderen Kulturpflanzen wie z.B. Weizen, Raps oder Zuckerrübe zeigt Rose eine hohe durchschnittliche Anzahl von Allelen pro Sorte (letzte Spalte in Tabelle 2), eine hohe Zahl von verschiedenen Allelen pro Mikrosatellitenmarker und relativ wenige Nullallele. Das spiegelt die Heterogenität des untersuchten genetischen Materials und die komplexe Genetik von Rose wider.

Die Ergebnisse der Genotypisierung wurden für eine Verwandtschaftsanalyse der untersuchten Rosensorten über das Programm NTSYS verwendet. Dabei wurden einmal nur die mit den 41 "guten" Markern erzeugten Daten und einmal die mit allen 84 "brauchbaren" Markern erzeugten Daten verrechnet. Die Ergebnisse sind in Form von Stammbäumen in Abbildung 3 und 4 dargestellt. Auf der horizontalen Achse ist jeweils die genetische Distanz angegeben, die zwischen den theoretischen Werten 0 (keine genetische Verwandtschaft) und 1,00 (Übereinstimmung aller untersuchten Markerdaten) liegt. Beide Dendrogramme unterscheiden sich im Wesentlichen nur in der oberen Hälfte, wo Verzweigungen in sehr kurzen Abständen aufeinander folgen. Die Verwandtschaftsbeziehungen in der unteren Hälfte stellen sich bei Verwendung von 41 oder 84 Markern relativ gut übereinstimmend dar.

Das Ziel der Untersuchung, die eindeutige Unterscheidung aller untersuchten Sorten mit Hilfe von Mikrosatellitenmarkern, wurde damit erreicht. Für jede der Sorten existiert nun ein genetischer Fingerabdruck, der mit dem anderer Sorten verglichen werden kann. Je mehr Markerdaten zwischen zwei Sorten übereinstimmen, desto näher sind sie im Dendrogramm benachbart. Die Ergebnisse der durchgeführten Analyse können daher nicht nur zur Unterscheidung von Sorten verwendet werden, sondern auch Verwandtschaften und Züchtungswege offenlegen.

Unter Nutzung der Information, die im Internet zugänglich ist (z.B. www.everyrose.com, www.rogersroses.com), konnte im Dendrogramm von unter nach oben eine grobe Tendenz von Wildarten über alte Sorten zu moderneren Sorten festgestellt werden. Die ganz unten stehende Art Rosa multiflora zeigt übereinstimmend in beiden Analysen eine geringe Verwandtschaft von nur 0,22 zu allen anderen untersuchten Sorten.

Auch die Art Rosa xanthina mit der Sorte 'Canary Bird' ist kaum mit den übrigen Sorten

21

verwandt. Die Moosrosen 'Zoé' und 'Comtesse de Murinais' entstanden 1861 bzw. 1843. Die weiter oben stehenden Remontant-Hybriden 'Abraham Zimmermann' (1876) und 'Dr. Georges Martin' (1908) stammen aus der 2. Hälfte des 19. Jahrhunderts bzw. aus dem frühen 20. Jahrhundert. Die relativ junge Teehybriden 'Autumn' (1928), 'Sommerliebe' (1988) und 'Spes' (1970) stehen in der oberen Hälfte des Dendrogramms. Jeweils am oberen Ende sind die beiden Floribundarosen 'Ulrike' (1973) und 'Jan Spek' (1966) zu finden. Schlecht einzuordnen sind die Sorten 'Spreeglut' (Strauchrose, 1985), 'Sangerhausen' (Polyantha-Hybride, 1938) und 'Lichtblick' (Strauchrose, 1972). Sie bilden zwar in beiden Dendrogrammen eine Gruppe, werden jedoch in Abbildung 2 eher in die Verwandtschaft der Teehybriden und in Abbildung 3 eher in die Verwandtschaft der Floribundarosen gestellt.

Definierung eines Sets von 25 Mikrosatellitenmarkern

Für die weitere Genotypisierung einer größeren Zahl von Sorten wurden aus den 41 guten Markern 25 ausgewählt, die verläßliche Ergebnisse liefern, eindeutig unterscheidbare Allele aufweisen und einen hohen Informationsgehalt haben: RMS023, RMS029, RMS038, RMS047, RMS052, RMS057, RMS059, RMS062, RMS065, RMS070, RMS077, RMS088, RMS089, RMS095, RMS097, RMS102, RMS103, RMS104, RMS112, RMS115, RMS120, RMS128, RMS139, RMS146 und RMS148.

Mit Hilfe dieses Sets sollte es möglich sein, mindestens 90% aller Rosensorten zu unterscheiden. Für eine Abstammungsanalyse z.B. zum genauen nachvollziehen von Züchtungswegen sollte aber eine größere Zahl von Markern eingesetzt werden. Generell steigt die Zuverlässigkeit solcher Analysen proportional mit der Zahl der verwendeten Marker (zumindest im Bereich von unter 100 verwendeten Markern).

Das Ziel der Erfindung, die Entwicklung von mindestens 25 für die Genotypisierung geeigneten Mikrosatellitenmarkern, ist erreicht worden. Insgesamt wurden 84 nutzbare Mikrosatellitenmarker entwickelt, von denen 41 besonders gut einsetzbar sind. Ein Set von 25 Mikrosatelitenmarkern wurde definiert, mit dem eine verläßliche Genotypisierung von weiteren Rosensorten durchgeführt werden kann. Die wichtigsten Angaben und Nutzungshinweise für den Gebrauch der Marker sind in der erstellten Datenbank enthalten.

Nähere Beschreibung der Mikrosatellitenmarker

Die nähere Beschreibung der Mikrosatellitenmarker wird in der folgenden Tabelle dargestellt.

WO 03/097869 PCT/DE03/01572 23

Tabelle: Beschreibung der Mikrosatelittenmarker

								т			
durch- schnitt- liche Allel- anzahl pro Sorte	4		m				2	4			-
Größen- bereich, obere Grenze	250		190				180	200			290
Größen- bereich, untere Grenze	220		130				30	140			170
erwart ete Produ kt- größe (bp)	242	138	151	143	143	114	171	176	145	105	190
Kommentar	unterschiedlich starke Allele; unzuverlässige Amplifikation	keine Amplifikation	Schattenpeaks und echte Peaks v.a. im vorderen Bereich schwer zu unterscheiden; Peaks >170 bp schwach	unspezifische Amplifikation	keine Amplifikation	keine Amplifikation	Fragmente polymorph, aber z.T. unter 74 bp, deshalb am ABI nicht auswertbar	Schattenpeaks z.T. schwer von Allelpeaks zu unterscheiden, v.a. im vorderen Bereich; 1 bp-Unterschiede	unspezifische Amplifikation	unspezifische Amplifikation	starker fast monomorpher Peak, daneben seltene Allele, unzuverlässige Amplifikation2; 10 bp-Allel sehr schwach
Anwen- dung	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	keine	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	keine	keine	keine	keine	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	keine	keine	Geno- typisie- rung & Kartie- rung
Tempe- ratur- opti- mum	55	×	09	×	×	×	×	65	×	×	55
Markie- rung	НЕХ	FLU	ROX	FLU	FLU	FLU	ROX	ROX	FLU	FLU	ROX
Primer 2 (R), 5' -> 3'	TACCAGTTGAGT GAGAAATAGTT	GATTTGTTTTCAC TATTCA	AAGGTAGGCAGA AGTGACAGACAT	CGTATGCGCGTG TAGGAAGG	ATTTTGCCCTCT CCCTTTGT	GTAGGTCGGTCC GTCTGTCA	TATGCCATTCAG ACTCTCCAACAC	CCATGAAGCGGC GGAGAGGA	ACTTGGTAATTTC GAGCATAA	TCTTTTCTTCTAC AAACCCCAACCA AC	TAACGAAACATC ATCAATAGCA
Primer 1 (F), 5' -> 3'	TTCAAAATTGC TGCCCCTTAG	AATAATTTTCT TTTGGTA	TGGgaAAGGGA AAGCAACA	CAGGCCAAGG AAGAGGTAAGT AAA	CTACCGGTGAC CAGTGACGA	ACCGGTCTCAT CTTTCCATTG	TCTTTCCGACT CCGACAA	TCTCTGCGACA brauchbar AAAACAAACAC T	ATTGGCAAAAG ATTCTCCTAC	4 0	TAGAAACGACC AATAAAAGAGG
Bewertung	brauchbar	nicht nutzbar	brauchbar	nicht nutzbar	nicht nutzbar	nicht nutzbar	nicht nutzbar	brauchbar	nicht nutzbar	nicht nutzbar	brauchbar
Motiv	GT& GC	₽	GA	GT& AT	GA	GT& GA	В	GA	CT& GT	GA	GT
Marker- name	RMS001	RMS002	RMS003	RMS004	RMS005	RMS006	RMS007	RMS008	RMS009	RMS010	RMS011

24

	T	Ţ			T	T		$\overline{}$		T-	Т	T
durch- schnitt- liche Allel- anzahl pro	4	-	-	<u>ب</u>		က			\ -			2
Größen- bereich, obere Grenze	200	220	300	230		270			260			190
Größen- bereich, untere Grenze	100	150	240	120		200			220			140
erwart ete Produ kt- größe (bp)	141	208	124	185	121	246	125	104	239	188	170	170
Kommentar	Neigung zu unspezifischer Amplifikation	Stotterbanden	nicht reproduzierbarer p/a- Polymorphismus	unterschiedlich starke Allele	unspezifische Amplifikation	"ige!" bei ca. 180 bp, große Allele relativ schwach	keine Amplifikation	keine Amplifikation	monomorph mit schlecht reproduzierbarer Amplifikation -> evtl. als Sensor für DNA-Menge und -Qualität geeignet	zu schwache Amplifikation	keine Amplifikation	
Anwen- dung	Kartie- rung	Kartie- rung	keine	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	keine	Geno- typisie- rung & Kartie-	keine	keine	keine	keine	keine	Geno- typisie- rung &
Tempe- ratur- opti- mum	09	09	55	55	×	55	×	×	×	×	×	20
Markie- rung	FLU	FEX	FLU	ROX	FLU	HEX	FLU	FLU	HEX	ROX	ROX	ROX
Primer 2 (R), 5' → 3'	GATCGAAAAGTG GTCAAAATA	GATCAATACCGA ACTAACAAAG	CCTCACTGCCAA CCCAACTGT	GCAGCTGCACAA CAAGGAA	AACCGCTGCTGC TTTCATTTTT	АGTTGGCTTATG GCTTTTT	TTGGCCAATAAG GAAGACA	CGTCGGCCATGg AttTTGTA	TTCCTAACGCAA ACTATGTAAAT	CCGGCGAAGTCC CCTATG	GCGCGAACATAtT gATTGGT	TAAACAATATAAA TGGGGAGTAAA T
Primer 1 (F), 5' -> 3'	ATAGAAAAATA GAGGGGGTGT G	GCCTTAGCCG GGGTTTTCAA	TATTCTTTCTTC CCACCGACGA C	TAATGTAGGCA GATATAAAGGA GT	GGCCTGGACC	AGGTCCCGTTA TTTCAGG	TTTTGGGTGGG	ACCGTTTCCAT TACCCTTTCAC C	AGGCGCCCAT GCAAAATCAA	AATTCCCTCTT ACCCAAAACAC	AAGAAGATAAA TTAGGGGGAAA AA	TTTGCTATTAAT TACAGATGAA
Bewertung	nicht nutzbar	nicht	nicht nutzbar	brauchbar	nicht nutzbar	brauchbar	nicht nutzbar	nicht nutzbar	.	nicht nutzbar	nicht nutzbar	gut
Motiv	GT	GA	GA	GA	GA	AT& GT	GT	₽ B	GA	GA GA	GA	GT
Marker- name	RMS012	RMS013	RMS014	RMS015	RMS016	RMS017	RMS018	RMS019	RMS020	RMS021	RMS022	RMS023

Tabelle: Beschreibung der Mikrosatelittenmarker

PCT/DE03/01572

durch- schnitt- liche Allel anzahl pro Sorte											
		က		<u> </u>	3		m	- 5		-	ł
Größen- bereich, obere Grenze		250		1	200		230	210			
Größen- bereich, untere Grenze		170			120		190	150			
erwart ete Produ kt- größe (bp)		200	167	129	189	237	201	201	202	193	
Kommentar		Allele verschieden stark: Allele >200 bp meist schwach; nicht gut, aber reproduzierbar	keine Amplifikation	schwache und unzuverlässige Amplifikation	Peaks >160 bp z.T. sehr schwach; Schattenpeaks im vorderen Bereich	unspezifische Amplifikation	1 bp-Unterschiede zwischen den Allelen	einige Linien mit 7 Peaks, sonst nur 1-2 Peaks	zu schwache Amplifikation	zu schwache Amplifikation	
Anwen- dung	Kartie- rung	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	keine	keine	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	keine	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	keine	keine	
Tempe- ratur- opti- mum		55	×	×	55	×	65	55	×	×	
Markie- rung		HEX	ROX	FLU	ROX	HEX	HEX	HEX	HEX	ROX	
Primer 2 (R), 5' > 3'		GTAGTAGCGGTT GCAAGAAAATA	TITTAAATITTCG GTGGAGA	AATGTCAGGTTT TGTTATG	ATTGGTGGTGCT TTTACATTAC	TGTGCCTGTTTG CTTGTGTA	TCCGACACCATC CCTCCTACATAA	AAAAGATGAACG ACCCAAATAAT	GTGGCTATCGAA AAACAA	AACCATCCATATT TCAGTCA	A A A C C C A C A C C C C C C C C C C C
Primer 1 (F), 5' -> 3'		ACTACTGTaAA ATATGAAAAAT CC	TAATGTAAGCT AACTAATCT	ATAGATATGTT TGGGTTCA	ACCGTTGTGCT TATCAGGA	TAGGCAAGACC ATgaACCAG	GGATAAAACCA ACGGGACAGA CTC	GATAAATTTCA AGGCGAGAG	TATATTAAAGA ACAAGTGAGAA C	AGAAACCAACC TTAGCAT	つよつよくし マック・
Bewertung		brauchbar	nicht nutzbar	nicht nutzbar	gut	nicht nutzbar	gut	brauchbar	nicht nutzbar	nicht nutzbar	
Motiv		AT& GT	AT / GT	GT	AT& GT	AT& GT	GA	GA	GA	AT& GT	
Marker- name		RMS024	RMS025	RMS026	RMS027	RMS028	RMS029	RMS030	RMS031	RMS032	

WO 03/097869 PCT/DE03/01572

26

Tabelle:	Besch	ireibung a	labelle: Beschreibung der Mikrosatellt	ittenmarker							!	
Marker- name	Motiv	Bewertung	Primer 1 (F), 5' -> 3'	Primer 2 (R), 5' → 3'	Markie- rung	Tempe- ratur- opti- mum	Anwen- dung	Kommentar	erwart ete Produ kt- größe größe (bp)	Größen- bereich, untere Grenze	Größen- bereich, obere Grenze	durch- schnitt- liche Allel anzahl pro Sorte
			тсетестстс	тсаатааатстс			typisie- rung & Kartie- rung					
RMS035	GA	brauchbar	CCTCCTTGGCA GCCTTTTCATT	ATCGGCTATCCA CATCGTCTACAC	¥ ¥	රුව	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Stotterbanden	229	180	250	4
RMS036	₽ B	nicht nutzbar	CTCGCGGCCC AAATAACAAT	TTGCCCTTACATT TTCTCTACTCCAT A	HEX	×	keine	zu schwache Amplifikation	235			
RMS037	GA	gut	AACCTCGGAGC CGCATTTCAC	AGTTTTCCTCGC CAGATAAGC	HEX	60	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	unterschiedlich starke Allele	228	180	240	4
RMS038	GA	gut	GTGATAAGAGC AAAACAAGATG G	CTCGCGGAAGCC TCAAAA	FLU	55	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Allele >150 bp stottern und sind relativ schwach	115	100	180	က
RMS039	2xG A	brauchbar	GCTGCTTTCTC CAATCAACAA	CAGCTCAGCAAA GGGGACTA	FLU	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Stotterbanden, 1 bp- Unterschiede	124	80	150	4
RMS040	ल	nicht nutzbar	AACCCCAAACT TCCTAAACT	TCTGTATCTACT GTGGCTAACC	FLU	55	Kartie- rung	zu starkes Stottern	143	130	160	2
RMS041	&	nicht nutzbar	TTAACCCAAAG CACCAAAaT	ACCTTCACCGAT GTATCACC	HEX	55	keine	zu unspezifische Stotterpeaks	249		j 1	
RMS042	AT& GT	brauchbar	GCTCTTCAC	ATGCCAAACGTC TCAGTCAACC	ROX	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Neigung zu Unspezifität; nur im Bereich 180 bis 272 bp auswerten (evtl. nur <200 bp)	181	170	300	ო
RMS043	₽	brauchbar	GATCAAAGATG	AGGGGAATCTTT	HEX	09	Geno-	Stotferbanden	215	200	240	က

•	,	٠	4
4	۷.		ı

Motiv E	Bewertung		Primer 2 (R), 5' → 3'	Markie- rung	Tempe- ratur- opti- mum	Anwen- dung	Kommentar	erwart ete Produ kt- größe (bp)	Größen- bereich, untere Grenze	Größen- bereich, obere Grenze	durch- schnitt- liche Allel- anzahl pro Sorte
		GGTTCTCCTCT	GAAAGTCGTTC			typisie- rung & Kartie- rung					
AT	brauchbar	ACCGATGGATG GCAATAAC	ATACAGGACATA AACGGCTACC	HEX	55	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	schlechte Reproduzierbarkeit; Amplifikation evtl. stark abhängig von DNA-Menge oder -Qualität	204	190	220	5
AT& GT& AT& GA	AT& GT& AT& GA	GAaaaTAAGGA CATCATCTAC	GGTGCCTCCATT ATTTAC	ÆX	55	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Stotterbanden, dadurch sind Heterozygote mit 2 bp- Unterschieden schwer auszuwerten; zusätzliche schwache Allele	233	150	240	2
	AT& brauchbar	AAAGGATTGCT GGATGTG	TATTCGCGTGGA CTCTAT	НЕХ	55	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	p/a-Polymorphismus des 248 bp-Allels (genomspezifischer Marker?); empfindlich für DNA-Kontaminationen	247	200	260	-
GA	gut	GCTCCCTCAAT TTCCACTCA	aCCAACCCAATT CGCTCAT	FLU	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	74 bp-Peak läßt sich nicht immer markieren	86	70	110	က
3A8 AT	GA& nicht AT nutzbar	ATAAGTATGAA AAAGTAAAATG AT	GTATACTAGAAA AACAAAACTGGT	ROX	×	keine	zu schwache Amplifikation	197			
AT& GT	nicht nufzbar	AAAAATACAAC CGAAAAA	CCAACCCGTCAA GGCTAAA	ROX	×	keine	zu schwache Amplifikation	178			
AT& GA	brauchbar	TAAGCCTAAGA AAAACTCATT	CAGCCGTCAGAT TCACTTG	ROX	50	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	amplifiziert sehr schwach, zeigt nur p/a- Polymorphismus des 177 bp-Allels mit einer Ausnahme: 21SUP hat 175 bp-Allel	169	140	250	-
GT	brauchbar	AGTAGACTGTC CTCCATTTAGC	ATACCATCAGAG AAGAGACGACAC	ÆX	55	Geno- typisie- rung &	wenig Polymorphismus, Linien mit Nullallelen zeigen einen nicht immer	215	160	240	_

Tabelle: Beschreibung der Mikrosatelittenmarker

WO 03/097869 PCT/DE03/01572 -28

Marker M
Modely Bewertung Graph Firmer 1 (P) Firmer 2 (R) Markis Firmer 1 (P) Firmer 2 (R) Markis Firmer 1 (P) Firmer 2 (R) Fi
Modity Bewertung Primer 1 Primer 2 R), Markle right dung munt primer 1 Primer 2 R), right munt mut munt mut
Modiv Bewertung Primer 1 (P), Primer 2 (R), Markle ratur Auron Primer 1 (P), Primer 2 (R), P
Motiv Bewertung 5° -> 3° Frimer 2 (R), Markie Temper 1 (P), Frimer 2 (R), Markie Temper 1 (P) Frimer 2 (R), Markie Tramper 2 (R), Markie Tramper 2 (R), Markie Tramper 2 (R), Tramper 2 (R)
Motiv Bewertung Friedrich Friedrich Friedrich France Germann Germannen Germa
Motiv Bewertung Frimer 1 (F), Frimer 2 (R), Markie- GA gut TTGGCGTTAA TGATGAACCCAA ACCT ACCT ACCTTTGTTAC ACCTTTTGTTAC ACCTTTGTTAC ACCTTTTCAAG ACTTTCAAG ACCCCTGAA ACTTTCAAG
Motiv Bewertung 5:->3' Motiv Bewertung 5:->3' GA gut TTAGCCGTTAA TGATGAACCCAA ACTCTC AGA ITAGCCGTAGCT AGA TGATGAACGAAAAC AGTGACTGGAA GAA TGATGAACTGGAA TGATGAACAACA TGATGAACAACA TGATGAACAACA TGATCAACAACA TGATCAACAACA GAA TTAGCCGTTAC AGA TGATCACAACA TGATCAACACACA TGATCAACAACA TGATCAACACAACA
Motiv Bewertung Frimer 1 (F), GA gut TTGAGTGGACA ACCTC AT& handrar AGTGACTGGAA GA hutzbar CTGGGAGGAG GAA brauchbar GCTTTTCAAGT TTAG GAA hutzbar GCTTTTCAAGT GAA gut TGTGTAGATTA GAA gut AGGGGGAGGA GAA gut AGGGGGAACA GAA gut AGGGGGAACA GGAA gut GCATTCC GAA gut GCTTTTATA GAA GCTTATA GAA GCTTATA GAA GCTTATA GAA GCTTATA GGAGGCGAACA GGAA GUT GCTTATA GGAA GUT GCTTATA GGT GCTTATA AT& AGAGTCTTATA GT GTGGCTTCC
Motiv Bewertung 2 GA gut AT& brauchbar GA brauchbar GAA gut GAA gut GAA gut GAA gut GAA gut GGA gut GGA gut GGA gut GGA gut
Motiv Bewertung GA gut AT& hrauchbar GAA brauchbar GAA gut GAA gut GAA gut GAA gut GAA gut GT gut GT gut GT gut
RMS055 RMS055 RMS055 RMS055 RMS056 RMS056 RMS056 RMS058

Tabelle: Beschreibung der Mikrosatelittenmarker

WO 03/097869 PCT/DE03/01572 29

Tabelle:	Besch	reibung d	Tabelle: Beschreibung der Mikrosatelittenmarker	tenmarker								
Marker- name	Motiv	Bewertung	Primer 1 (F), 5' -> 3'	Primer 2 (R), 5' -> 3'	Markie- rung	Tempe- ratur- opti- mum	Anwen- dung	Kommentar	erwart ete Produ kt- größe (bp)	Größen- bereich, untere Grenze	Größen- bereich, obere Grenze	durch- schnitt- liche Allel- anzahl pro Sorte
RMS060	GA GA	brauchbar	CTCTAAGGA	TATTCTGGTCTAA GCTATTGTAA	H. H.	50	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	schwach und unzuverlässig, aber evtl. genomspezifisch	219	205	260	2
RMS061	GT	brauchbar	ATATCAGCCGT CCCATCAG	TTAGAAAATCCC AAACAT	HEX	50	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	gut reproduzierbare Nullallele, evtl. genomspezifisch	211	190	240	~
RMS062	GA& GT	gut	GCGAACGGCA TTTACTTGT	ссттеттстесе тестттт	ROX	55	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	1 bp-Unterschiede	189	150	200	4
RMS063	GAA	gut	CCACCGCCCA	GCTCTGCGGAGT	FLU	60	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	zwei Allele < 80 bp; Schattenpeaks und Allele im Bereich um 80 bp überlagernd	06	90	100	2
RMS064	& ₽	nicht nutzbar	TTTTTGCAATAT GTGAAGC	GATTGGTCAACC	НЕХ	50	keine	unspezifische Amplifikation	227			
RMS065	GA	gut	TATAGCTCGGT AGATTCAAA	CCAGACTGCCCC CAACTCATA	FLU	55	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	viele 1 bp-Unterschiede, die aber reproduzierbar sind	<u></u>	06	150	ო
RMS066	GA	gut	TCCACCCACAG	AAGCTCCCTACG ATTTCACTC	ROX	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Schattenpeaks und Allele schwer unterscheidbar, 1 bp-Unterschiede	198	170	220	က
RMS067	₽	nicht nutzbar	CAATCTGCAAT CCGAATCC	ATGGTGAAAAAC AGAAATACTACA	ROX	×	keine	zu schwache Amplifikation	169			
RMS068	Ø.	nicht nutzbar	GTGCGCTTTCT	CATTTGTCCTAC	ROX	×	keine	keine Amplifikation	199			
RMS069	GT& GA	nicht nutzbar	TCGGAGATTAA GAGTGAGGTgA	GTGCCCACTTAC CCAAACCATC	HEX	65	Kartie- rung	starke Stotterbanden; "Igel" bei 235 bp	232	170	250	-

erwart Größen- Größen- Schnitt- Produ bereich, bereich, Allel- Kt- untere obere anzahl größe Grenze Grenze pro (bp) Sorte		ige alle and 173 150 200 3	, 55 90 80 150 2	ik 110 90 120 1	156 150 180 1	ın 237	on 237	180	r 154 130 180 1	112 100 140 2
Kommentar		sehr gute, von der DNA- Qualität relativ unabhängige Amplifikation, keine Ausfälle oder Nullallele, 158 bp- und 177 bp-Allel z.T. unsicher anzusprechen (Vorpeak zu größerem Fragment oder eigenes Allel?)	verschieden starke Allele, Allele nur z.T. reproduzierbar zwischen 55 und 60°C	bei starker Amplifikation Doppelpeaks (letzter Peak ist der "echte"); schwache Peaks nicht ausgewertet	Nullallele und schwache Amplifikation kaum unterscheidbar	zu schwache Amplifikation	unspezifische Amplifikation	keine Amplifikation	kleinere Allele schwächer	unzuverlässige
Anwen- dung		Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Geno- typisie- rung & Kartíe- rung	keine	keine	keine	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Geno-
Tempe- ratur- opti- mum		50	55	55	20	×	×	×	09	G
Markie- rung		ROX	FLU	FLU	ROX	HEX	HEX	ROX	ROX	<u>-</u>
Primer 2 (R), 5' -> 3'		AATAAGAACCAA TACCCCGAAGAG	AGTTCCTTGACC AGCAGAG	TCCAAACCGAGC TAAGAAAACT	TAAAACATGAAAT TATAACAATAGT G	TTCATGTCAACG CTTCTGTAATAG	TTGGTCAACCGA TATGTAGAAT	CGTCGCCGGCAT	TCAAAGAATGAG TGCCTACTAAGA	CTCTACTGCCAG
Primer 1 (F), 5' → 3'	GT	TGCCTCTCGAT ACAAACC	GTTAGCATCTG GCACATTAT	TTAGCTCAAGA ATTCATCAAAG	AAACCccTTTTA TGTAGAAGTAG	GCTTCTATCCA CAGTTTCACCT C	GCCCGTAAAAG CCCGTAAA	TGGATGCAAAC ACCTACAAA	AGGTGAACATG GGCCAACTA	CCATTCCAAAG
Bewertung		gut	brauchbar	gut	brauchbar	nicht nutzbar	nicht nutzbar	nicht nutzbar	gut	4004
Motiv		GA	GT	GA	AT& GT/ GAA	AT& GT	AT& GT	₽ Y	GA&	į
Marker- name		RMS070	RMS071	RMS072	RMS073	RMS074	RMS075	RMS076	RMS077	0700140

Tabelle:	Besch	reibung d	Tabelle: Beschreibung der Mikrosatelittenmarker	tenmarker								
Marker- name	Motiv	Bewertung	Primer 1 (F), 5' -> 3'	Primer 2 (R), 5' -> 3'	Markie- rung	Tempe- ratur- opti- mum	Anwen- dung	Kommentar	erwart ete Produ kt- größe (bp)	Größen- bereich, untere Grenze	Größen- bereich, obere Grenze	durch- schnitt- liche Allel anzahl pro Sorte
							rung & Kartie- rung	qualitätsabhängig; Nullallele, schwache Allele, Überschneidungen von Vorpeaks und Allelen				
RMS079	GA	brauchbar	CCGGTATGGA GAGGAATGAG	GCAATTATCCTT GACAGAACCC	ROX	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	sehr schöne Allelleiter, aber durch Stotterbanden und schwache Peaks schwierige Auswertung	182	160	210	2
RMS080	GT	brauchbar	GCTTTCAAAGA TGGGAAACCT	TTGGTATCACATT TACTCTCATTGC	HEX	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	verschieden starke Allele	213	180	230	က
RMS081	GT& G-A	nicht nutzbar	TTTGACACACA	GACTGAGAAACA AGTCCGTCCT	ROX	09	Karfieru ng	Stotterpeaks, verschieden starke Allele	164	110	180	2
RMS082	2xG A	brauchbar	AACAACACACG CGGAATATG	TGCAGTTGGAGT TGGAGTTG	FLU	55	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	starke Schattenpeaks	113	90	150	~
RMS083	GT	nicht nutzbar	GACGTCCGCA	AGGTCCtCAGCA TAGACGGC	FLU	×	keine	unspezifische Amplifikation	90			
RMS084	GT	gut	GGGAGTCTCAA GAGCTACCGT	CTTCATGTAAGC CACTGGACA	ROX	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	nur Fragmente <200 bp auswerten; 181/183 bp- Doppelpeaks schwer zu interpretieren	185	160	210	ю
RMS085	GA	nicht nutzbar	ATGCCCATGAC TATCTTGCC	TCCAAGATGAAG AATTGCGG	HEX	×	keine	unspezifische Amplifikation	204			
RMS086	GA	brauchbar	TTCTGTTtCATC TGGCCTCC	GTTCGTAGATTC AGGTCGGC	FLU	55	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	unzuverlässig, schwer auszuwerten, stottert stark	150	120	170	2
RMS087	β	nicht nutzbar	GCCCAACTATT	CCCACAGTTGTC	HEX	×	keine	zu schwache Amplifikation	229			
RMS088	₹ Ö	gut	TCCTGATTCGT	GAAGGCCTCAAG	屰.	65	Geno-	gleichmäßig starke	207	180	220	3

WO 03/097869

32

										_
durch- schnitt- liche Allel anzahl pro Sorte		က	2	2		3	က	3		2
Größen- bereich, obere Grenze		190	220	270		210	190	190		190
Größen- bereich, untere Grenze		150	150	190		80	150	130		150
erwart ete Produ kt- größe (bp)		161	204	207	208	116	175	163	203	163
Kommentar	Amplifikation	verläßlich amplifizierender Marker mit 1 bp- Polymorphismen; Heterozygote im Bereich 167-168-169 bp schwer anzusprechen	Nullallele, einige schwach amplifizierende Linien	Stotterbanden, unterschiedlich starke Allele	unspezifische Amplifikation	unspezifische Amplifikation	verschieden starke Doppelpeaks schwer anzusprechen	Doppelpeaks (ersten Peak auswerten)	keine Amplifikation	Allele manchmal
Anwen- dung	typisie- rung & Kartie- rung	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	keine	Kartie- rung	G Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	keine	Geno-
Fempe- ratur- opti- mum		55	09.	55	×	09	09	09	×	65
Markie- rung		ROX	НЕХ	НЕХ	HEX	FLU	ROX	ROX	HEX	ROX
Frimer 2 (R), 5' -> 3'	втсстст	TCAATAGTGAGG TGCGAGGA	ATCTGCAATGAC AATGGCAA	gCCACTCTTCTCT GTCCTCAA	ATCAAGTGAGCC GATGGAG	CCCTCTCTCC AGTCACGA	TCACAAATACCTT CCACTCGC	TCAGGGCTTCTA AAGCTTGC	TGATAGCCTTAC ATATGGAAACAT T	CATGCTAACTCT
Primer 1 (F), 5' -> 3'	ATCATCCACTG	TTCTTATTGTTG GTTTGGAAGAA A	TGTGTGTGtATC	gAtcAGGGTgAat ACCGAGC	TGAAATGAGAG ACCAATTCCAA		TCCTATCCACA CCGACATCA		TGACCAATATG ACAGAGAACCA A	
Bewertung		gut	gut	brauchbar	nicht nutzbar	nicht nutzbar	brauchbar	gut	nicht nutzbar	gut
Motiv		AT& GT	GT& GC	GA& GT	AT& GT	GA	GA	GA	AT& GT& AT	GA&
Marker- name		RMS089	RMS090	RMS091	RMS092	RMS093	RMS094	RMS095	RMS096	RMS097

7	^
٠.	- 4
J	J

ng aer	Tabelle: Beschreidung der Mikrosateilttenmarker	-		Tempe- ratur-	Anwen-		erwart		Größen-
Primer 1 (F), 5' -> 3'	Primer 2 (R), 5' -> 3'		Markie- rung	opti-	,	Kommentar	Produ kt- größe (bp)	bereich, untere Grenze	obere Grenze
CACCACACA	CCATGTTCCA	TCCA			typisie- rung & Kartie- rung	unterschiedlich stark	-		
CACGTCCCATT CC	CCCTCAATGGAG AGCAAGAG	ATGGAG AG	ROX	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	bis auf wenige Ausnahmen monomorph	172	150	190
GGTCTGGTTCC CT TTGAGGTGA AA	1	COLOCO	ROX	×					_
AGAGCTCCGCT AA	STCTCG AGCAT	_ 2			keine	unspezifische Amplifikation	166		
GAaGAGACTGA AAGCTTGAAgG CCT	STCTCG AGCATC SCCAA STGC/	TC AAGCTT AT	ROX	×	keine keine	unspezifische Amplifikation keine Amplifikation			
AACTAAATGGT GG/ TGAGATGCCAA CTT A	TCTCG1 GCCAAA SCCAAA STGCA1	AAGCTT AT TCCACT	ROX FLU	× × 65	keine keine Kartie- rung	unspezifische Amplifikation keine Amplifikation unterschiedlich starke Allele, Schattenpeaks nicht von Allelpeaks zu unterscheiden; reproduzierbar		110	160
ATTATGCGAAC TGG CAAACGAGG CCC	TCTCG GCAAG CCAAG TGCAT TGCAT CTCTC CACC/	TC AAGCTT AT TCCACT CA TCGTTC CTAAGT	ROX FLU	855 × ×	keine Kartie- rung Geno- typisie- rung & Kartie-	unspezifische Amplifikation keine Amplifikation unterschiedlich starke Allele, Schattenpeaks nicht von Allelpeaks zu unterscheiden; reproduzierbar kleine Fragmente (bis 174 bp) oft schwächer		110	160
	SCCAAAA SCCAAAA SCCAAAA SCTCTC CACCA AATTTC 'AAGC' SCAGC	TC AAGCTT AT TCCACT CA CTAAGT CTAAGT AC CTAAGT AC AC	ROX ROX	× 55 55 55	keine Kartie- rung Kartie- rung & Kartie-	unspezifische Amplifikation keine Amplifikation unterschiedlich starke Allele, Schattenpeaks nicht von Allelpeaks zu unterscheiden; reproduzierbar kleine Fragmente (bis 174 bp) oft schwächer 1 bp-Unterschiede		1400	210
	OTCTCG AGCATC GCCAAA(GTGCAT GCTCTO TCACCA TCACCA TAAGCT TAAGCT AGGT(TC AAGCTT AT TCCACT CA CTAAGT AC CTAAGT AC AC AC AC GA	ROX ROX HEX	× 55 55 × 09	keine keine Kartie- rung Rartie- rung & Kartie-	unspezifische Amplifikation keine Amplifikation unterschiedlich starke Allele, Schattenpeaks nicht von Allelpeaks zu unterscheiden; reproduzierbar kleine Fragmente (bis 174 bp) off schwächer 1 bp-Unterschiede weitere Peaks bei ca. 400 bp		160 160	220
	CTCTCG GCCAAA GCCAAA GCCACT GCCACT TCACCA TAAGCT TAAGCT TAAGCT TAAGCT TAAGCT TAAGCT TAAGCT TAAGCT TAAGCT TAAGCT	TC AAGCTT AT TCCACT CA CTAAGT AC CTAAGT AC AC AC AC AC AC GA AC AC GA AC GA AC GA AC GA AC GA AC AC GA AC	ROX ROX ROX	× 55 55 × 60 60	keine keine Kartie- rung Kartie- typisie- rung & Kartie- typisie- rung & Kartie- typisie- rung & Kartie-	unspezifische Amplifikation keine Amplifikation unterschiedlich starke Allele, Schattenpeaks nicht von Allelpeaks zu unterscheiden; reproduzierbar kleine Fragmente (bis 174 bp) oft schwächer 1 bp-Unterschiede weitere Peaks bei ca. 400 bp Stotterbanden		160 160 80	220 220 200
ပ္	CTCTCTCGTCCG AAAGCATC AAGCCAAAGCTT ACGTGCAT CTCCTCTCCACT CCTCACCA CCTCACCA CCTCACCA TGGCAGCATTCT CCTCACAAG TGGCAGCATTCT CCTCACAAG CCTCAAAC ATAATTGA CCCAGCCCTAGCC AAATTGA CCCAAAG AAATTGA AAATTGA AAATTGA AACCCAAG	TC AAGCTT AT TCCACT CA CTAAGT AC CTAAGT AC AC CTAAGT AC CTAAGT AC AC CTAGCC GA AC CTCTGC AAG AGG AAG AAG AAG AAG AAG AAG AAG A	ROX ROX ROX ROX	× 55 60 60 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55	keine keine Kartie- rung Kartie- rung & Kartie-	unspezifische Amplifikation keine Amplifikation unterschiedlich starke Allele, Schattenpeaks nicht von Allelpeaks zu unterscheiden; reproduzierbar kleine Fragmente (bis 174 bp) oft schwächer 1 bp-Unterschiede weitere Peaks bei ca. 400 bp Stotterbanden Stotterbanden		160 160 150	160 220 220 200 230

34

Primer 2 (R), 5'-> 3' GCTAGCTAAGAA GCTAGCTCTACAG TTCCTCTTC CGGCTGC TTCCCTCTACAG TTCCCAACAG TTCCCAACAGG ATAAGTCG ACACAAGG AGGATTTGTG AGGATTTGTG	belle: Be	scuren	o Buna	Ladelle: Beschreidung der Mikrosateuu	ttenmarker								
GT TCGATGGAT GCTAGCTAAGAA GA brauchbar CATGTAAAG GT nuizbar TGCAAACCTAA GA nuizbar TTCCACAGAA GAGATTATCAA ATTCCACAGAA TTCCTCTCTACAG GAAATGGAA TGCCTCTACAG TTCCTCTCTACAG TTCCTCTCTCTACAG TTCCTCTCTACAG TTCCCTCTACAG TTCCCTCTACAG TTCCCTCTACAG TTCCCTCTACAG TTCCCTCTACAG TTCCCTCTACAG TTCCCTCTCTACAG TTCCCTCTACAG TTCCCTCTCTACAG TTCCCTCTACAG TTCCCTCTACAG TTCCCTCTACAG TTCCCTCTCTCTCTACAG TTCCCTCTCTACAG TTCCCTCTCTACAG TTCCCCTCTACAG TTCCCCTCTACAG TTCCCCTC	arker-	otiv Bew	vertung			Markie- rung	Tempe- ratur- optí- mum	Anwen- dung	Kommentar	erwart ete Produ kt- größe (bp)	Größen- bereich, untere Grenze	Größen- bereich, obere Grenze	durch- schnitt- liche Allel anzahl pro Sorte
GA brauchbar GATCGCCATGg TTCTTCTAGTTTC GT nutzbar TGCAAACCTAA TGGCCTCTACAG GT nutzbar TATGAGAATGA CTCCTGTT GA nutzbar TCAGTTATCAA TTCCCTCTCATTC GA nutzbar GAA GA GGTGTGGG GAA GAA GAA GAA GA		<u> </u>			GCTAGCTAAGAA			typisie- rung & Kartie- rung	bp schwächer als 203 bp				
GT nutzbar ATTCCACAgAA TGGCCTCTACAG GT brauchbar GCGTGTGGG CTCTCCCT GA nutzbar TATGAGAATGA TTCCCTCTCATTC GA nutzbar GAAA GGTCGGAGAGA CTCCGGAAA AT& gut CAAGGATACCA AGAAATGGACAG GA nutzbar GTCGCATACGG GGCATCAGAAA GA gut CATGGATTGCG GGCATCAGAAAGG GA gut CATGGATTGCG GA gut CGTGAAGACG GA GAGGAGAAAGG GA GAGGAAAGG GA GAGAAAGC GA GAGAAAGC GA GAGGAAAGG GA GAGAAAGC GA GAAAGC GA GAAAAGC GA GAAAAAGC GA GAAAAGC GA GAAAAAGC GA GAAAAAGC GA GAAAAAGC GA GAAAAAGC GA GAAAAAGC GA GAAAAAAGC GA GAAAAAAACAAAAAAAAAA				gATCGCCATGg CATGTAAAG	TTCTTCTAGTTTC	ROX	55	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	schlechte Reproduzierbarkeit; Auswertung evtl. auf starke Produkte beschränken	183	150	200	ya n
GT brauchbar GCGTGTGGG CTCTCCTTCCTTCCTCCTTCCTCCCC GA nutzbar GAA GTCGGAGAGAA GAA GTCGGAGAGAA GAA	ļ		nicht utzbar	TGCAAACCTAA ATTCCACAGAA	TGGCCTCTACAG CTCCTGTT	FLU	×	keine	unspezifische Amplifikation	115			
GA nutzbar CAGTTATCAA CACTGGG AT& GAA GAA GTCGGAGATACCA AGAAATGGACAG GTCGGAGAGAA CATGGATACCA AGAAATGGACAG GTCGGAGAGAA CATGGATACCA GAA gut CATGGATACCA GAAAAGTCAAAA CGTGAAGAGG GAAAGTCAAAA GAAGTTTGTG GAA GAA			uchbar	TATGAGAATGA GCGTGTGGG	TTCCCTCTCATTC CTCTCCC	ROX	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	schwache 207 und 211 bp- Allele schwer ansprechbar	194	180	220	2
AT& gut GTGGATACCA AGAAATGGACAG GT GTCGGAGAA CTCCGAAA GA gut TGTCTTCTG CTGAAAGG GA nutzbar AGGACTGGG GA gut CGTGAAGACG GA gut CGTGAAGACG GA gut CGTGAAGACG GA GAGGAAGG AT\$ hequallog AACCAATGGAA CGAAGTCGAA CAAAGTCGAA CAAAGTCGAA CAAAGTCGAA CAAAGTCGAA CAAAGTCGAA CAAAGTCGAA CAAAGTCGAA CAAAGTCGAA CAAAGTCGAA CAAAAGCAATGGA CAAAGTCGAA CAAAGTCGAA CAAAACAAACAATGGAA CAAAGTCGAA CAAAGTCGAA CAAAACAAACAATGGAA CAAAGTCGAA CAAAACAAACAAACAATGGAA CAAAACAAACAAACAATGAA CAAAACAAACAAACAATGAA CAAAACAAACAAACAAACAATGAA CAAAACAAACAAACAATGAA CAAAACAAACAAACAATGAA CAAAACAAAA	<u></u>			ttaGTCATCATCT TCAGTTATCAA GAA	ATTCAATTGGCTT CACTGGG	FLU	×	keine	unspezifische Amplifikation	135	90	180	
GA gut CATGGATTGCG GGCATCAGAAAG TGTCTTCTG CTGAAAGG GA nuichar AGTCGCATAAC TTGGGATTTCGG ATAAGTCG GA gut CGTGAAGACG GGAGGAAGG GA gut CAAAGTCAAA AGGATTTGTG		3T	gut	CAAGGATACCA GTCGGAGAGA	AGAAATGGACAG CTCCGAAA	HEX	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	z.T. ungleichmäßige und unzuverlässige Amplifikation; kein reproduzierbares Nullallel	227	210	250	
GA nutzbar AGGACTGGG ATAAGTCG GA gut CGTGAAGACG GGAGGAGAAGG CAAAGTCAAA AGGATTTGTG AT8 hougher AACCAATGAA CGACAAGCATGA			gut	CATGGATTGCG TGTCTTCTG	GGCATCAGAAAG CTGAAAGG	ROX	65	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	viele Nullallele, Stotterbanden	174	160	200	Υ
GA gut CGTGAAGACG GGAGGAGGG CAAAGTTTGTG	<u> </u>		nicht utzbar	AGTCGCATAAC AGGACTGGG	TTGGGATTTCGG ATAAGTCG	HEX	09	Kartie- rung	schwache Amplifikation, Stotterbanden, Nullallele, schlecht reproduzierbar	224	160	250	-
ATY LINESPECT CACACACACACACACACACACACACACACACACACAC		3A	gut	CGTGAAGACG CAAAGTCAAA	GGAGGAGAAGG AGGATTTGTG	HEX	65	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	meist nur ein Allel pro Linie, 221 bp-Allel neben 224 bp- Allel schwer anzusprechen, einige Linien mit schwacher Amplifikation	222	200	230	7
AI& Diauchdar CACCCACI GGAA CGACAAGCAI GA	RMS116 A	AT& bra	uchbar	brauchbar cAcCCAcTGGAA	CGACAAGCATGA	HEX	09	Geno-	viele Nullallele,	228	160	240	-

WO 03/097869 PCT/DE03/01572

								erwart	_		-15
ă	Bewertung	Primer 1 (F), 5' -> 3'	Primer 2 (R), 5' → 3'	Markie- rung	Tempe- ratur- opti- mum	Anwen- dung	Kommentar	ete Produ kt- größe (bp)	Größen- bereich, untere Grenze	Größen- bereich, obere Grenze	schnitt- liche Allel anzahl pro Sorte
1		tACTGGCT	CCTGAAAT			typisie- rung & Kartie- rung	Stotterbanden				
	brauchbar	TCTTCTTCTCT	GGCCGATTTGTT GACCTAGA	ROX	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Schattenpeaks, aber klar differenzierte Allele	199	170	230	23
	brauchbar	TGGCTATGGGA AGAACATGA	TCAGACAAATAA TGCGTTACCAA	ROX	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Schaftenpeaks	168	150	210	2
	nicht nufzbar	GCACGCACACA TATATAACAAC AA	GATATCCGCAGC CAAGAAAG	FLU	65	Kartie- rung	nicht reproduzierbare Peaks; z.T. <74 bp	122	50	130	2
 	gut	CAGTTGAAGAG AACCAAGGG	TGGTGGGTAGG GAAATGAAA	ROX	55	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Schattenpeaks bei ca13 bp	193	170	210	es .
	nicht nufzbar	TCCTCTCCAAg ACACAATATTC AA	GCCCTCTGCT CTCCCTAA	FLU	55	Kartie- rung	Stotterbanden	94	70	130	5
	brauchbar	ATTCCACTTCC TCCTTCCCA	GGATTCTTTCCT CCTGACCC	HEX	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Schattenpeaks	229	190	250	က
	nicht nutzbar	AAACACTCTAA GGAGGTATTCC CTAA	CGAAGTCTCCCA TGGTTTCT	ROX	×	keine	Stotterbanden	167			
	nicht nutzbar	TTTGTGGTCGT GTGTGTGTAT	AGGCACAAATAC TATCCACCTG	FLU	65	Kartie- rung	schwache Amplifikation, viele Ausfälle	107	80	270	2
	brauchbar	AAgtgAAGACTG AGCGACCG	CTACTCCAATGT CCGCTTCC	ROX	09	Geno- typisie- rung &	Schattenpeaks, große Fragmente meist schwach	160	140	190	က

WO 03/097869

Tabelle: Beschreibung der Mikrosatelittenmarker

schnitt- liche Allel- anzahl pro Sorte			8	m	5	2	2	8	4		
Größen- schnitt schnit		240	260	260	270	220	310	220	140	250 4	240 3
Größen- bereich, untere Grenze		190	200	190	220	80	210	160	06	150	160
erwart ete Produ kt- größe (bp)		210	220	230	229	126	230	184	124	226	190
Kommentar		p/a-Polymorphismus des 211 bp-Alleis (genomspezifischer Marker?)	Stotterbanden, zu komplexes Bandenmuster		verschieden starke Allele	zu viele Fragmente (v.a. in 04SAP und 18CAN)	Stotterbanden	manchmal Schattenpeaks; große Fragmente meist schwächer	unspezifische Amplifikation	z.T. schwache und stotternde Allele	strake Intensitätsunterschiede zwischen den Allelpeaks
Anwen- dung	Kartie- rung	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Kartie- rung	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Geno- typisie- rung & Kartie-	Kartie- rung	Kartie- rung	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Kartie- rung	Kartie- rung	Geno- typisie- rung & Kartie- rung
Tempe- ratur- opti- mum		09	09	65	09	09	09	09	09	09	55
Markie- rung		HEX	ÆX	НЕХ	НЕХ	FLU	HEX	ROX	FLU	Ä	ROX
Primer 2 (R), 5' -> 3'	!	TTGTTTCTGTTCG AATGGGT	TAGTTGTTCGTC ACCCACCC	GCGAAGATTCAC CCAATGAC	ACTGATGCAGTT TGCTCTGA	TTTGCGAATACC AGATGCAG	TGTTTGTTGCTTA ACTACTACAACC TT	TTCAGTTTGGTT GAATGGGAG	ATTTCTGGCAAA TCCGAATG	GGCTGTCTCTGA TTCCAGTATG	ттвссттстсс
Primer 1 (F), 5' -> 3'		AACGACCGCCT AGGAGAAA	TGCCTTTCTAG ATTTGCTGGA	AGCATCACGAG CACATTCAG	ACGTGCACACA CTCACACAC	CAAATCAATCT GCAAACCCA	CGGCCAGAGA TAACAGATGG	TGTGGTTATGA ATTGCTGGTG	TCTGCAACAAT	TGAGCTCAAGC AATATGCAA	GACCGATTGGA GAGGAATGA
Bewertung		brauchbar	nicht nutzbar	gut	brauchbar	nicht nutzbar	nicht nutzbar	brauchbar	nicht nutzbar	nicht nutzbar	nicht nutzbar
Motiv		GT	ĕ G	GA	GT	₽ B	₽	8	GA	GA	₽ Ø
Marker- name		RMS126	RMS127	RMS128	RMS129	RMS130	RMS131	RMS132	RMS133	RMS134	RMS135

WO 03/097869 PCT/DE03/01572 37

Tabelle: Beschreibung der Mikrosateuttenmarker	Gum		1					-			
Motiv	Bewertung	Primer 1 (F), 5' -> 3'	Primer 2 (R), 5' -> 3'	Markie- rung	Tempe- ratur- opti- mum	Anwen- dung	Kommentar	erwart ete Produ kt- größe (bp)	Größen- bereich, unfere Grenze	Größen- bereich, obere Grenze	auren- schnitt- liche Allel- anzahl pro Sorte
₽	nicht	GATCATGAgAGt CGCCAAA	AAGAGGCAGATA TGGAGCGA	FLU	55	Kartie- rung	PCR bei 65°C zu unzuverlässig; bei 55°C unspezifisch	114	06	180	4
₽	brauchbar	TGTACATGATG ATGGGACGC	GGCAATTGCAAA GACAGTCA	HEX	55	Geno- typisle- rung & Kartie- rung	Stotterbanden & Vorpeaks, meist aber eindeutig auswertbar	228	210	270	က
GA& ande re	gut	CTTCTGAGAGC CACACACCA	GCAAACACATCC CATCATCA	ROX	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Schattenpeaks	157	130	180	2
\ &	gut	CAAGTATCECT	CCATCACATTCG GCTCTTCT	ROX	65	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	Doppelpeaks, 178 bp-Peak erscheint als Dreifach-Peak	187	170	210	7
GT	gut	CCAATAGCGAT GCAATGAGA	TTGGCTACCACT AACCTCCC	FLU	09	Geno- typisie- rung & Kartle- rung	starke Vorpeaks, die aber gut identifizierbar sind; bis auf wenige Ausnahmen monomorph	123	50	140	
GT	nicht	ACAGAGACTTG ACGCTGCAT	AGCGTGTGTAGC TAGGGAGC	НЕХ	×	keine	keine Amplifikation	202			
8 × 8	nicht	TGGCCTCAACG	CCTGAAATATCC CTATGTCAGAAA	ROX	09	Kartie- rung	zu viele Fragmente	186	160	290	∞
₹5	gut	GTGGGAAGTGT GGGAACAAC	GCCTCATCCTGT CCATCTTC	HEX	92	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	schwache Peaks manchmal nicht eindeutig auswertbar	230	220	250	2
GT	gut	TTTATCACTGT CACAAGGCATT A	GAGCTCCATGAG GTGTTTCC	НЕХ	09	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	von schlechter Amplifikation ist das 199 bp-Allei stärker betroffen als das 205 bp- Allel	202	180	210	7
2×	gut	TGCTCACTTAC	TCTCTCTCATTTC	FLU	65	Geno-	wenig polymorph, Allele	122	100	140	2

Besci	Teinuig (Tabouto, Descripting and Hanki Osatont									durch-
Motiv	Bewertung	Primer 1 (F), 5' -> 3'	Primer 2 (R), 5' -> 3'	Markie- rung	Tempe- ratur- opti- mum	Anwen- dung	Kommentar	erwart ete Produ kt- größe (bp)	Größen- bereich, unfere Grenze	Gräßen- bereich, obere Grenze	schnitt- liche Allel anzahl pro Sorte
		CCAGAAGCC	AAGAGTAAACCC			typisie- rung & Kartie- rung	ungleich stark				
	guť	ACAAGGCATTC ACCTTGGTT	TTTCTGGGCCTG CATAAATA	ROX	55	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	gut reproduzierbare Peaks, manchmal zusätzliche Stotterbanden im Bereich 160-175 bp, große Allele meist schwächer	186	150	210	ო
RMS147 GT	brauchbar	brauchbar CCAATCTCAAT AACACCGAGC	TCTTTGTGCTGC TAATGCTCA	ROX	55	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	1 bp-Unterschiede im hinteren Bereich kaum auswertbar, insbesondere bei Heterozygoten	191	140	220	т
GT	gut	TTTAGCAGGCA TTGGCACTAT	ACCTCCAGCACC AACTCCT	HEX	65	Geno- typisie- rung & Kartie- rung	einige schwache Peaks >240 bp nicht ausgewertet	230	210	250	2
AT& RMS149 GT& AT	nicht nutzbar	CGGTGTGTAGT tGATTCGGA	TCAAATTCTGGC CTCTGTCC	HEX	×	keine	keine Amplifikation	203			
GT	nicht nutzbar	TGCTGCAGTAt GatGCCAAT	TGGAAATCCTTT CCTTTCCTT	XEX	×	keine	keine Amplifikation	209			

Legenden zu den Abbildungen:

Abbildung 1 (zweiseitig, a und b): Elektropherogramm der PCR-Produkte der Rosensorten 10 bis 18 mit der Primerkombination RMS059. Peaks bezeichnen Allele, deren Größe automatisch berechnet (untere Zahl unter dem Peak) und einer Allelkategorie zugeordnet wurde (obere Zahl).

<u>Abbildung 2</u>: Verwandtschaftsanalyse der 32 Sorten anhand von 41 Mikrosatellitenmarkern der Kategorie "gut". Je weiter eine Verzweigung zwischen zwei Sorten nach rechts verschoben ist, desto näher sind sie verwandt.

<u>Abbildung 3</u>: Verwandtschaftsanalyse der 32 Sorten anhand von 84 Mikrosatellitenmarkern der Kategorie "gut" und "brauchbar"

Ansprüche

1. Oligonukleotide von Mikrosatellitenmarkern des Rosengenoms gekennzeichnet durch folgende Sequenzen:

Name	RMS Primer F* 5'->3'	RMS Primer R 5'->3'	Motiv
RMS00	TTCAAAATTGCTGCCCCCTTAG	TACCAGTTGAGTGAGAAATAGTT	GT&G
1 RMS00 2	AATAATTTTCTTTTGGTA	GATTTGTTTTCACTATTCA	C GA
RMS00	TGGGAAAGGAAAGCAACA	AAGGTAGGCAGAAGTGACAGACA	GA
	CAGGCCAAGGAAGAGGTAAGTAA	-	GT&A T
•	CTACCGGTGACCAGTGACGA	ATTTTGCCCTCTCCCTTTGT	GA
RMS00	ACCGGTCTCATCTTTCCATTG	GTAGGTCGGTCCGTCTGTCA	GT&G A
RMS00	TCTTTCCGACTCCGACAA	TATGCCATTCAGACTCTCCAACAC	GA
RMS00	TCTCTGCGACAAAAACAAACACT	CCATGAAGCGGCGGAGAGGA	GA
RMS00	ATTGGCAAAAGATTCTCCTAC	ACTTGGTAATTTCGAGCATAA	CT&G T
	GGTTGGGGGAAATTGAAGCAGAG A	TCTTTTCTTCTACAAACCCCAACCA AC	-
-	TAGAAACGACCAATAAAAGAGG	TAACGAAACATCATCAATAGCA	GT
RMS01	ATAGAAAAATAGAGGGGGTGTG	GATCGAAAAGTGGTCAAAATA	GT
	GCCTTAGCCGGGGTTTTCAA	GATCAATACCGAACTAACAAAG	GA
3 RMS01	TATTCTTTCTCCACCGACGAC	CCTCACTGCCAACCCAACTGT	GA
	TAATGTAGGCAGATATAAAGGAG	GCAGCTGCACAACAAGGAA	GA
_	T GGCCTGGACCTTTCTCATTTG	AACCGCTGCTGCTTTCATTTTT	GA
6 RMS01	AGGTCCCGTTATTTCAGG	AGTTGGCTTATGGCTTTTT	AT&G T
_	TTTTGGGTGGGTAAGTTTT	TTGGCCAATAAGGAAGACA	GT
_	ACCGTTTCCATTACCCTTTCACC	CGTCGGCCATGGATTTTTGTA	GA
_	AGGCGCCCATGCAAAATCAA	TTCCTAACGCAAACTATGTAAAT	GA
_	AATTCCCTCTTACCCAAAACAC	CCGGCGAAGTCCCCTATG	GA
	AAGAAGATAAATTAGGGGGAAA	GCGCGAACATATTGATTGGT	GA
2 RMS02 3	AA TTTGCTATTAATTACAGATGAA	TAAACAATATAAATGGGGGAGTAA AT	GT

W	O 03/097869		03/01572
RMS02	_	41 GTAGTAGCGGTTGCAAGAAAATA	AT&G
	C TAATGTAAGCTAACTAATCT	TTTTAAATTTTCGGTGGAGA	T AT/
5 RMS02 6	ATAGATATGTTTGGGTTCA	AATGTCAGGTTTTGTTATG	GT GT
•	ACCGTTGTGCTTATCAGGA	ATTGGTGGTGCTTTTACATTAC	AT&G T
RMS02	TAGGCAAGACCATGAACCAG	TGTGCCTGTTTGCTTGTGTA	AT&G T
_	GGATAAAACCAACGGGACAGACT	TCCGACACCATCCCTCCTACATAA	GA
RMS03	GATAAATTTCAAGGCGAGAG	AAAAGATGAACGACCCAAATAAT	GA
RMS03	TATATTAAAGAACAAGTGAGAAC	GTGGCTATCGAAAAACAA	GA
1 RMS03 2	AGAAACCAACCTTAGCAT	AACCATCCATATTTCAGTCA	AT&G T
	CAAGAGATGTCGGAAAAGCAGGA AGT	TGCACACCCAAATTTACAAACCAC	GA
RMS03		CTCCCGCTCAAATCAATAAATCTC	GA
•	CCTCCTTGGCAGCCTTTTCATT	ATCGGCTATCCACATCGTCTACAC	GA
RMS03	CTCGCGGCCCAAATAACAAT	TTGCCCTTACATTTTCTCTACTCCA TA	GA
RMS03	AACCTCGGAGCCGCATTTCAC	AGTTTTCCTCGCCAGATAAGC	GA
RMS03	GTGATAAGAGCAAAACAAGATGG	CTCGCGGAAGCCTCAAAA	GA
-	GCTGCTTTCTCCAATCAACAA	CAGCTCAGCAAAGGGGACTA	2xGA
_	AACCCCAAACTTCCTAAACT	TCTGTATCTACTGTGGCTAACC	GT
ū	TTAACCCAAAGCACCAAAAT	ACCTTCACCGATGTATCACC	GA
_	GCATGGCCAGGCTCTTCAC	ATGCCAAACGTCTCAGTCAACC	AT&G T
	GATCAAAGATGGGTTCTCCTCTC	AGGGGAATCTTTGAAAGTCGTTC	GA
	ACCGATGGATGGCAATAAC	ATACAGGACATAAACGGCTACC	AT
	GAAAATAAGGACATCATCTAC	GGTGCCTCCATTATTTAC	AT&G T&AT
RMS04	AAAGGATTGCTGGATGTG	TATTCGCGTGGACTCTAT	&GA AT&G T
-	GCTCCCTCAATTTCCACTCA	ACCAACCCAATTCGCTCAT	GA
•	ATAAGTATGAAAAAGTAAAATGA	GTATACTAGAAAAACAAAACTGGT	GA&A T
_	AAAAATACAACCGAAAAA	CCAACCCGTCAAGGCTAAA	AT&G T
-	TAAGCCTAAGAAAAACTCATT	CAGCCGTCAGATTCACTTG	AT&G A

W	O 03/097869	PCT/DE	03/01572
RMS05	AGTAGACTGTCCTCCATTTAGC	42 ATACCATCAGAGAAGAGACGACA C	GT
-	TTAGCCGTTAATTGAGTCGACAA	TGATGAACCCAATAGAATGAAAAC AGA	GA
RMS05	GGCGGTAGCTAGTGACTGGAATC T	CCCTTACCCTTACCCCTTTGTTAC	GA
_	CTGGGAGGAGAACTCTGTCA	TAGCTTATTAGTCTGCATTGATGA	AT&G A
•	TGATCACAAGAGCTTTTCAAGTTT AG	AGTTAGGCGCATGTACAAGAAAAT	GA
RMS05	TGTGTAGATTAGCATTCC	GATCTAGGATGATTCAATA	GA
_	CGAGGTGGGTAAGGGCGAACAAA	CCCATCCAAAGCGAGACGACGAC	GAA / GA
•	CAACCCCTGAAGCCTGAA	TTTGTAACCCATTTGACCATA	GT
-	ACAGTCTTATAGTGGCTTCC	TACAGGGTTCTAATTGATACATAC	AT&G T
-	CATTCATTTGACTCTAAGGA	TATTCTGGTCTAAGCTATTGTAA	GA
-	ATATCAGCCGTCCCATCAG	TTAGAAAATCCCAAACAT	GT
_	GCGAACGCATTTACTTGT	GGTTGTTCTGGGTGGTTTTT	GA&G T
	CCACCGCCCACAATCACAATG	GCTCTGCGGAGTGGGAATGGT	GAA
	TTTTTGCAATATGTGAAGC	GATTGGTCAACCGATATGTAGAA	GA, GT
-	TATAGCTCGGTAGATTCAAA	CCAGACTGCCCCCAACTCATA	GA
=	TCCACCCACAGACCACAG	AAGCTCCCTACGATTTCACTC	GA
RMS06	CAATCTGCAATCCGAATCC	ATGGTGAAAAACAGAAATACTACA	GA
RMS06 8	GTGCGCTTTCTGCTCCATT	CATTTTGTCCTACGTTTTCACTTC	GA
-	TCGGAGATTAAGAGTGAGGTGAG	GTGCCCACTTACCCAAACCATC	GT&G A
-	TGCCTCTCGATACAAACC	AATAAGAACCAATACCCCGAAGA G	GA
=	GTTAGCATCTGGCACATTAT	AGTTCCTTGACCAGCAGAG	GT
RMS07	TTAGCTCAAGAATTCATCAAAG	TCCAAACCGAGCTAAGAAAACT	GA
	AAACCCCTTTTATGTAGAAGTAG	$\begin{array}{c} {\sf TAAAACATGAAATTATAACAATAG} \\ {\sf TG} \end{array}$	AT&G T/GAA

RMS07 GCTTCTATCCACAGTTTCACCTC

RMS07 GCCCGTAAAAGCCCGTAAA

RMS07 TGGATGCAAACACCTACAAA

RMS07 AGGTGAACATGGGCCAACTA

RMS07 CCATTCCAAAGTTGCACGTA

TTCATGTCAACGCTTCTGTAATAG

TCAAAGAATGAGTGCCTACTAAGA GA&G

TTGGTCAACCGATATGTAGAAT

CTCTACTGCCAGCAACCACA

CGTCGCCGGCATTCGTC

AT&G T

AT&G T

GA

T

GT

8			C 4
RMS07 9	CCGGTATGGAGAGGAATGAG	GCAATTATCCTTGACAGAACCC	GA
RMS08	GCTTTCAAAGATGGGAAACCT	TTGGTATCACATTTACTCTCATTGC	GT
RMS08	TTTGACACACACACACAAACAT	GACTGAGAAACAAGTCCGTCCT	GT&G A
RMS08	AACAACACACGCGGAATATG	TGCAGTTGGAGTTG	2xGA
RMS08	GACGTCCGCACTTTAGCAAC	AGGTCCTCAGCATAGACGGC	GT
RMS08	GGGAGTCTCAAGAGCTACCGT	CTTCATGTAAGCCACTGGACA	GT
RMS08	ATGCCCATGACTATCTTGCC	TCCAAGATGAAGAATTGCGG	GA
RMS08	TTCTGTTTCATCTGGCCTCC	GTTCGTAGATTCAGGTCGGC	GA
RMS08	GCCCAACTATTCCTCCCACT	CCCACAGTTGTCCAACACAA	GA
RMS08 8	TCCTGATTCGTATCATCCACTG	GAAGGCCTCAAGGTTCCTCT	GA
RMS08	TTCTTATTGTTGGTTTGGAAGAAA	TCAATAGTGAGGTGCGAGGA	AT&G T
RMS09	TGTGTGTGTATCCATGGCCT	ATCTGCAATGACAATGGCAA	GT&G C
RMS09	GATCAGGGTGAATACCGAGC	GCCACTCTTCTCTGTCCTCAA	GA&G T
RMS09	TGAAATGAGAGACCAATTCCAA	ATCAAGTGAGCCGATGGAG	AT&G T
RMS09	CGTTCTCGTTGTTGTCATCG	CCCTCTCTCCCAGTCACGA	GA
RMS09	TCCTATCCACACCGACATCA	TCACAAATACCTTCCACTCGC	GA
RMS09	CCAATCTCCTCAACTCCCAG	TCAGGGCTTCTAAAGCTTGC	GA
RMS09	TGACCAATATGACAGAGAACCAA	TGATAGCCTTACATATGGAAACAT	AT&G T&AT
RMS09	ATCTGGCTGAACACCACACA	CATGCTAACTCTCCATGTTCCA	GA&G T
•	CACGTCCCATTCCAGAATTT	CCCTCAATGGAGAGCAAGAG	GT / GA
	GGTCTGGTTCCTTGAGGTGA	CTCTCTCGTCCGAAAGCATC	GA
-	AGAGCTCCGCTCTGGATATG	AAGCCAAAGCTTACGTGCAT	GT&A T
•	GAAGAGACTGAAAGCTTGAAGGA	CTCCTCCACTCCTCACCA	GA
-	AACTAAATGGTTGAGATGCCAAA	GGAATTTCGTTCCTTAAGCTAAGTT	G T
	ATTATGCGAACCAAACGAGG	TGGCAGCATTCTCCCTAAAC	GT
	CTAAAGCTTGAGCAAACAAATG	GGAGTATTGGCCGTAGGTGA	GA
· ·	TTGGTCTAATGCCCTATCCC	CCAGCCCTAGCCATAATTGA	GT&A T

WC	0 03/097869	PCT/DE0	3/01572
RMS10	CTCTCCCTCTCTGCATCAAA	CCTCTTCTCTGCAACCCAAG	GA
RMS10	CGACCTTGAACTCGATGGAT	CATGAAAGTGGAGCTAGCTAAGAA	AT&G T
RMS10	GATCGCCATGGCATGTAAAG	TTCTTCTAGTTTCCGGCTGC	GA
RMS10	TGCAAACCTAAATTCCACAGAA	TGGCCTCTACAGCTCCTGTT	GT
RMS11	TATGAGAATGAGCGTGTGGG	TTCCCTCTCATTCCTCTCCC	GT
RMS11	TTAGTCATCATCTTCAGTTATCAA GAA	ATTCAATTGGCTTCACTGGG	GA
RMS11		AGAAATGGACAGCTCCGAAA	AT&G
2 RMS11 3	CATGGATTGCGTGTCTTCTG	GGCATCAGAAAGCTGAAAGG	T GA
RMS11	AGTCGCATAACAGGACTGGG	TTGGGATTTCGGATAAGTCG	GA
RMS11	CGTGAAGACGCAAAGTCAAA	GGAGGAGAAGGAGGATTTGTG	GA
RMS11	CACCCACTGGAATACTGGCT	CGACAAGCATGACCTGAAAT	AT&G T
RMS11	TCTTCTCTCTCACCGCCAT	GGCCGATTTGTTGACCTAGA	GA
RMS11	TGGCTATGGGAAGAACATGA	TCAGACAAATAATGCGTTACCAA	(AT&) GT
RMS11	GCACGCACACATATATAACAACA	GATATCCGCAGCCAAGAAAG	AT&G
RMS12	CAGTTGAAGAGAACCAAGGG	TGGTGGGTAGGGAAATGAAA	GT
RMS12	TCCTCTCCAAGACACAATATTCAA	GCCCTCTCTGCTCTCCCTAA	GT
RMS12	ATTCCACTTCCTCCTTCCCA	GGATTCTTTCCTCCTGACCC	GA
RMS12	AAACACTCTAAGGAGGTATTCCC TAA	CGAAGTCTCCCATGGTTTCT	GA
RMS12	TTTGTGGTCGTGTGTGTAT	AGGCACAAATACTATCCACCTG	GT
	AAGTGAAGACTGAGCGACCG	CTACTCCAATGTCCGCTTCC	GA
-	AACGACCGCCTAGGAGAAA	TTGTTTCTGTTCGAATGGGT	GT
-	TGCCTTTCTAGATTTGCTGGA	TAGTTGTTCGTCACCCACCC	GA
-	AGCATCACGAGCACATTCAG	GCGAAGATTCACCCAATGAC	GA
	ACGTGCACACACTCACACAC	ACTGATGCAGTTTGCTCTGA	GT
	CAAATCAATCTGCAAACCCA	TTTGCGAATACCAGATGCAG	GA
-	CGGCCAGAGATAACAGATGG	TGTTTGTTGCTTAACTACTACAACC	GA
_	TGTGGTTATGAATTGCTGGTG	TTCAGTTTGGTTGAATGGGAG	GA
	TCTGCAACAATCAGCAGAAGA	ATTTCTGGCAAATCCGAATG	GA

W	03/097869	45	PCT/DE(03/01572
3				
RMS13	TGAGCTCAAGCAATATGCAA	GGCTGTCTCTGATTCCAGTA	ΛTG	GA
4 RMS13	GACCGATTGGAGAGGAATGA	TTGCCTTTCTCCCTTCTGTT		GA

3			
RMS13	TGAGCTCAAGCAATATGCAA	GGCTGTCTCTGATTCCAGTATG	GA
RMS13	GACCGATTGGAGAGGAATGA	TTGCCTTTCTCCCTTCTGTT	GA
RMS13	GATCATGAGAGTCGCCAAA	AAGAGGCAGATATGGAGCGA	GA
RMS13	TGTACATGATGATGGGACGC	GGCAATTGCAAAGACAGTCA	GA
RMS13	CTTCTGAGAGCCACACACCA	GCAAACACATCCCATCATCA	GA&a
•	CAAGTATCTGCTCAGGCAAGC	CCATCACATTCGGCTCTTCT	GA
RMS14	CCAATAGCGATGCAATGAGA	TTGGCTACCACTAACCTCCC	GT
RMS14	ACAGAGACTTGACGCTGCAT	AGCGTGTGTAGCTAGGGAGC	GT
RMS14	TGGCCTCAACGTCTTCTACC	CCTGAAATATCCCTATGTCAGAAA	2 x GA
_	GTGGGAAGTGTGGGAACAAC	GCCTCATCCTGTCCATCTTC	GA
RMS14	TTTATCACTGTCACAAGGCATTA	GAGCTCCATGAGGTGTTTCC	GT
RMS14	TGCTCACTTACCCAGAAGCC	TCTCTCTCATTTCAAGAGTAAACCC	2 x GA
RMS14	ACAAGGCATTCACCTTGGTT	TTTCTGGGCCTGCATAAATA	GT
RMS14	CCAATCTCAATAACACCGAGC	TCTTTGTGCTGCTAATGCTCA	AT&G T
RMS14	TTTAGCAGGCATTGGCACTAT	ACCTCCAGCACCAACTCCT	GT
•	CGGTGTGTAGTTGATTCGGA	TCAAATTCTGGCCTCTGTCC	AT&G T&AT
RMS15	TGCTGCAGTATGATGCCAAT	TGGAAATCCTTTCCTT	GT

- 2. Testkit zur genetischen Analyse von Kultur- und Wildformen der Gattung Rosa umfassend ein oder mehrere Oligonukleotidpaare nach Anspruch 1.
- 3. Testkit nach Anspruch 2 umfassend mindestens ein Oligonukleotidpaar folgender Mikrosatellitenmarker: RMS001 RMS003 RMS008 RMS011 RMS015 RMS017 RMS024 RMS030 RMS034 RMS035 RMS039 RMS042 RMS043 RMS044 RMS045 RMS046 RMS050 RMS051 RMS054 RMS055 RMS060 RMS061 RMS071 RMS073 RMS078 RMS079 RMS080 RMS082 RMS086 RMS091 RMS094 RMS108 RMS110 RMS116 RMS117 RMS118 RMS122 RMS125 RMS126 RMS129 RMS132 RMS137 RMS147 RMS023 RMS027 RMS029 RMS037 RMS038 RMS047 RMS052 RMS057 RMS058 RMS059 RMS062 RMS063 RMS065 RMS066 RMS070 RMS072 RMS077 RMS084

WO 03/097869 PCT/DE03/01572

- RMS059 RMS062 RMS063 RMS065 RMS066 RMS070 RMS072 RMS077 RMS084 RMS088 RMS089 RMS090 RMS095 RMS097 RMS098 RMS102 RMS103 RMS104 RMS107 RMS112 RMS113 RMS115 RMS120 RMS128 RMS138 RMS139 RMS140 RMS143 RMS144 RMS145 RMS146 RMS148.
- 4. Testkit nach Anspruch 2 umfassend mindestens ein Oligonukleotidpaar folgender Mikrosatellitenmarker: RMS023 RMS027 RMS029 RMS037 RMS038 RMS047 RMS052 RMS057 RMS058 RMS059 RMS062 RMS063 RMS065 RMS066 RMS070 RMS072 RMS077 RMS084 RMS088 RMS089 RMS090 RMS095 RMS097 RMS098 RMS102 RMS103 RMS104 RMS107 RMS112 RMS113 RMS115 RMS120 RMS128 RMS138 RMS139 RMS140 RMS143 RMS144 RMS145 RMS146 RMS148
- Testkit nach Anspruch 2 umfassend mindestens ein Oligonukleotidpaar aus folgendem Set: RMS023, RMS029, RMS038, RMS047, RMS052, RMS057, RMS059, RMS062, RMS065, RMS070, RMS077, RMS088, RMS089, RMS095, RMS097, RMS102, RMS103, RMS104, RMS112, RMS115, RMS120, RMS128, RMS139, RMS146 oder RMS148.
- Testkit nach Anspruch 2 oder 3 umfassend folgende Oligonukleotidpaare: RMS023, RMS029, RMS038, RMS047, RMS052, RMS057, RMS059, RMS062, RMS065, RMS070, RMS077, RMS088, RMS089, RMS095, RMS097, RMS102, RMS103, RMS104, RMS112, RMS115, RMS120, RMS128, RMS139, RMS146 oder RMS148.
- 7. Verfahren zur Herstellung von Mikrosatellitenmarkern für Pflanzen der Gattung Rosa, dadurch gekennzeichnet, dass hypervariable Genomabschnitte (sogenannte Mikrosatelliten) mit Hilfe der Polymerasekettenreaktion (PCR) zu polymorphen Fragmenten in Gegenwart mindestens eines Oligonukleotidpaares gemäß Anspruch 1, das links und rechts für jeden Mikrosatelliten-Locus eine Mikrosatellitensequenz flankiert, amplifiziert, anschließend aufgetrennt und detektiert werden.
- 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Auftrennung der Mikrosatellitenmarker gelelektrophoretisch, insbesondere durch hochauflösende Agarosegele, native Polyacrylamidgele, denaturierende Polyacrylamidgele oder massenspektrometrisch erfolgt.
- 9. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Detektion je nach Trennungssystem über Ethidiumbromidfärbung, Silberfärbung, bei radioaktiver Markierung über Autoradiographie oder mittels automatischem Sequenziergerät unter Verwendung farbstoff- bzw. fluoreszenzmarkierter Primer oder massenspektrometrisch erfolgt.

- 10. Verwendung der Oligonukleotide nach Anspruch 1 zur genetischen Analyse von Kultur- und Wildformen der Gattung Rosa.
- 11. Verwendung nach dem Anspruch 10 zur genetischen Kartierung und Markierung von monogenen und polygenen Eigenschaften und deren Selektion, zur Verwandtschaftsanalyse und Sortenidentifikation sowie zur Evaluierung von Sortenreinheit, Hybrididentifikation und Pflanzenzüchtung.

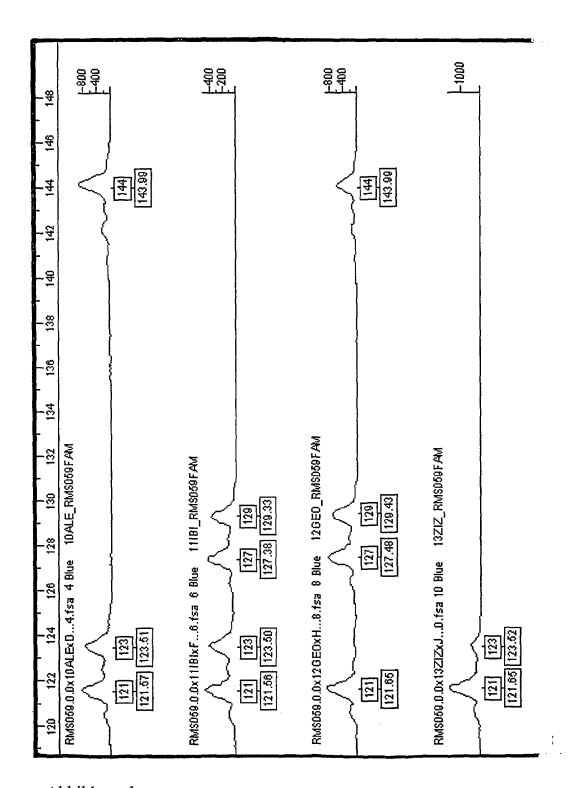


Abbildung 1a

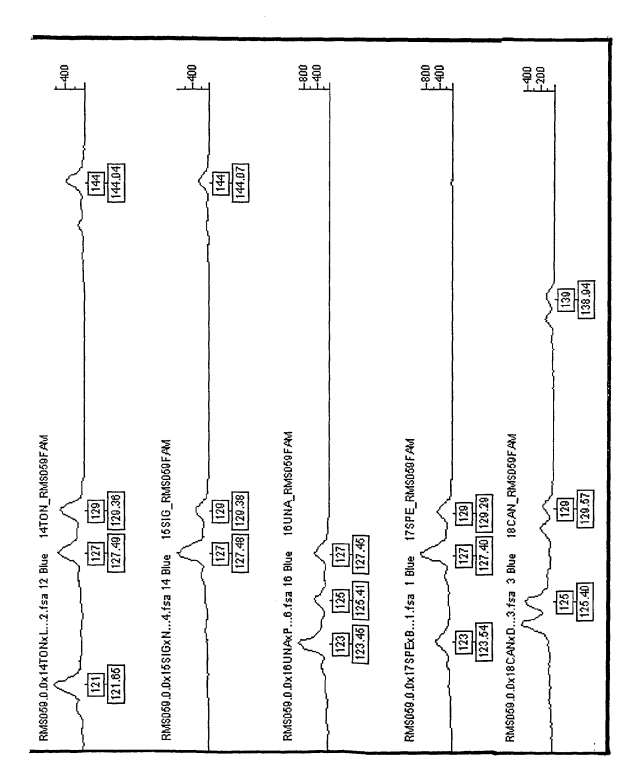
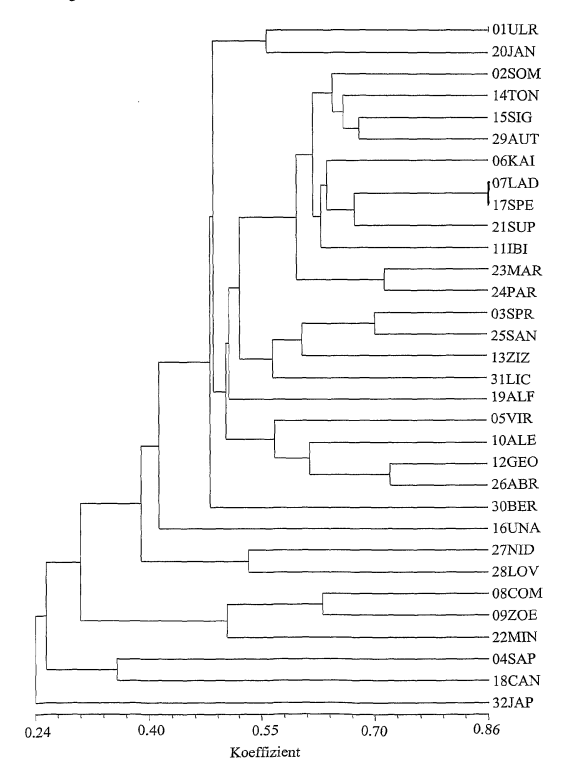


Abbildung 1b

PCT/DE03/01572

3/4

Abbildung 2:



WO 03/097869 PCT/DE03/01572 4/4

Abbildung 3:

